PCT

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

114121411111111111111111111111111111111					
(51) International Patent C C12P 21/100, 19/2 C12N 9/10, C12M A01N 43/04, 47/28	26, 19/18 1/40	A1		1) International Publication Number: 3) International Publication Date:	WO 91/16449 31 October 1991 (31.10.91)
A23L 1/00			上	 	
(21) International Applicati	ion Number: PCT/U	S91/02	430	(European patent), BF (OA	PI patent), BG, BJ (OAPI
(22) International Filing Da	ate: 11 April 1991	(11.04.	.91)	patent), BR, CA, CF (OAPI CH (European patent), CM	patent), CG (OAPI patent), I (OAPI patent), DE (Euro-
(30) Priority data: 509,560 not furnished	16 April 1990 (16.04.90) 11 April 1991 (11.04.91)	j '	US US	pean patent), DK (European patent), ES (European patent), FI, FR (European patent), GA (OAPI patent), G (European patent), GR (European patent), HU, IT (European patent), JP, KP, KR, LU (European patent), M (OAPI patent), NL (European patent), ND, RO, SD, SE (European patent), SN (OAFI	
PENNSYLVANIA	STEES OF THE UNIVER [US/US]; 133 South 36 phia, PA 19104 (US).	SITY (OF eet,	patent), SU, TD (OAPI pate	ent), TG (OAPI patent).
(72) Inventor: ROTH, Stev PA 19035 (US).	e; 1105 Rose Glen Road,	Gladwy	ne,		ort.
McClelland, Maier	E, Jean-Paul et al.; Oblor & Neustadt, Crystal Squ South Jefferson Davis Hig (US).	iare Fiv	/e -		•

(54) Title: SACCHARIDE COMPOSITIONS, METHODS AND APPARATUS FOR THEIR SYNTHESIS

(57) Abstract

A method for preparing saccharide compositions is disclosed. The method is reiterative and comprises the following three steps: (i) a glycosyltransferase capable of transfering a preselected saccharide unit to an acceptor moiety is isolated by contacting the acceptor moiety with a mixture suspected of containing the glycosyltransferase under conditions effective to bind the acceptor moiety and the glycosyltransferase and thereby isolate the glycosyltransferase. The acceptor moiety is a protein, a glycoprotein, a lipid, a glycolipid, or a carbohydrate. (ii) The isolated glycosyltransferase is then used to catalyze the bond between the acceptor moiety and the preselected saccharide unit. (iii) Steps (i) and (ii) are repeated a plurality of times with the intermediate product obtained in the first iteration of the method being used as the acceptor moiety of the second iteration.

①特許出願公褒.

母公衷特許公報(A)

平5-500905

個公表 平成5年(1993)2月25日

@Int. Cl. 4

證別配号

庁内整理番号 7432-4B 7252-4C

審 査 請 求 未請求 予備審査請求 未請求

部門(区分) 1(1)

C 12 P A 61 K

ABE

(全 18 頁)

❷発明の名称

サッカライド組成、その合成法と合成装置

603 頭 平3-507770

6929出 頤 平3(1991)4月11日 ❷翻訳文提出日 平3(1991)12月16日 **碗園 際 出 顧 PCT/US91/02430**

@国際公開番号 WO91/16449

⑩国際公開日 平3(1991)10月31日 □

優先権主張

@1990年4月16日@米国(US)®509,560

⑦発明 者 ロス。スティーブ アメリカ合衆国、ペンシルパニア・19035、グラツドワイン、ロー ズ・グレン・ロード・1105

ザ・トラステイーズ・オブ・ **の出 耳 人** ザ・ユニパーシテイー・オブ・ アメリカ合衆国、ペンシルパニア・19104、フイラデルフイア、ス イート・419、サウス・サーテイーシックスス・ストリート・133

ペンシルパニア

弁理士 川口 義雄 外4名 四代 理 人

の指定 国

AT(広域特許), AU, BB, BE(広域特許), BF(広域特許), BG, BJ(広域特許), BR, CA, CF(広域 特許), C G(広域特許), C H(広域特許), C M(広域特許), D E(広域特許), D K(広域特許), E S(広域特 許),FI,FR(広域特許),GA(広域特許),GB(広域特許),GR(広域特許),HU,IT(広域特許),JP, KP,KR,LU(広域特許),ML(広域特許),MR(広域特許),NL(広域特許),NO,RO,SD,SE(広域 特許), SN(広域特許), SU, TD(広域特許), TG(広域特許)

最終頁に続く

請求の 臨田

- 1. あらかじめ遅んだサッカライド・ユニットを、受容体部 分に連続的に結合させることによる、グリコシルトランスフェ ラーゼ触媒による、サッカライド組成の調製法であって、次の 箱段階から成る方法:
- (1) あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを受容体部分 に移送することのできる、グリコシルトランスフェラーゼを、 受容体部分と、複数のグリコシルトランスフェラーゼを含むと 予想される混合物とを、上記受容体部分と上記グリコシルトラ ンスフェラーゼの結合を実現させるような条件下で接触させ、 それによって、上記グリコシルトランスフェラーゼを単離する することによって調製し、ここに、上記受容体部分は、蛋白類、 籍語白爾、脂質類、雑脂質素、炭水化物素から通ばれた一つで
- (11) 上記あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを、上 記グリコシルトランスフェラーゼ触媒の下で、上記受容体部分 に結合させるのに十分な条件と共存試薬を供給し、これにより、 ある卑物を得:

- (iii) 段階(i)、(ii)を複数回実施することで、そ れによって、任意の一回工程における政階(丿ⅰ)で得られた 産物を、次回工程の政階(1)の受容体部分として使用し、こ れを、上記サッカライド組成が得られるまで繰り返す。
- 請求項1の方法であって、上記炭水化物が、モノサッカ ライド類、ジサッカライド類、オリゴサッカライド類、及びボ リサッカライド製から成るグループから選ばれた一つである方
- 3. 請求項1の方法であって、設計(!!)で用いられるグ リコシルトランスフェラーゼが、固相支持体に固定されている
- 4. 請求項3の方法であって、固相支持体に付着された上配 グリコシルトランスフェラーゼが、固定操作の間、上記グリコ シルトランスフェラーゼの活性部位を保護することによって得 られたものである方法。
- 5. 請求項1の方法であって、上記共存は薬が、マンガン陽 イオンを含む方法。
- 6. 請求項1の方法であって、設階(ii)で使用される上 記サッカライドがサッカライド・ヌクレオチドである方法。

- 7. 請求項5の方法であって、上記すクレオチドが、ウリジン、グアノシン及びシチジン講唆類から成 グループから選ばれた一つである方法。
- 8. 請求項1の方法であって、上記第一回工程で使用される 上記受容体部分が、蛋白板、糖蛋白板、脂質類及び糖脂質類か ら成るグループから適ばれた一つである方法。
- 9. 精水項1の方法であって、上記第一回工程で使用される 上記受容体部分が、モノサッカライド類、ジッサカライド類、 オリゴサッカライド類及びポリサッカライド類から取るグルー プから選ばれた一つである方法。
- 10. 請求項1の方法であって、上配票一回工程で使用される上配受容体部分が、N-アセチルグルコサミンである方法。
 11. 請求項1の方法であって、上配第一回工程で使用される上配受容体部分がN-アセチルグルコサミンであり、上配第一回工程で使用される上配グリコシルトランスフェラーゼがガラクトシル・トランスフェラーゼであり、上配第2回工程で使用される上配グリコシルトランスフェラーゼがN-アセチルニ
- 12. 請求項1の方法であって、上記第2回工程で使用され

ューラミニル・トランスフェラーゼである方法。

- る上記受容体部分が、ガラクトシル 月 1-(N-アセチルグルコサミンである方法。
- 13. 請求項1の方法であって、使用される供与体部分の少なくとも1つが、シチジン1頻酸N-アセチルニューラミン酸である方法。
- 14. 請求項1の方法であって、複数のグリコシルトランスフェラーゼを含むと予想される上記混合物が、細胞ホモジェネートである方法。
- 15. 精求項1の方法であって、上記サッカライド組成が、 下記の式の一つで表わされる化合物である方法:

$$a = 1-4$$
 $a = 1-4$ (iii) $a = 1 = 1$ $a = 1 = 1$ $a = 1 = 1$

- \$1-3 \$1-4 \$1-3 \$1-4 (vi) glcNAc-- gsl-- (glcNAc-- gsl--)₁₋₆
- 16. 医薬組成物であって、薬学的に受容できる付形剤または微透剤と共に、ヘパリン以外のサッカライド組成を含み、該サッカライド組成は、あらかじめ選ばれたサッカライド・ユニットを、受容体部分へ、グリコシルトランスフェラーゼ触媒の下、遠続的に結合させる方法によって調製されるもので、その方法は、下記の諸及降から成る:
- (i) あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを受容体部分に移送することのできる、グリコシルトランスフェラーゼを、 受容体部分と、複数のグリコシルトランスフェラーゼを含むと 予想される混合物とを、上記受容体部分と上記グリコシルトラ ンスフェラーゼの結合を実現させるような条件下で接触させ、 それによって、上記グリコシルトランスフェラーゼを単離する することによって課製し、ここに、上記受容体部分は、蛋白類、 糖蛋白類、酶質類、糖脂質質、炭水化物類から過ばれた一つで あり;
- (ii) 上記あらかじめ速んだサッカライド・ユニットを、上記グリコシルトランスフェラーゼ触媒の下で、上記受容体部分

- (11!) 段階(I)、(II)を複数回実施することで、それによって、任意の一回工程における段階(II)で得られた 直物を、次回工程の段階(I)の受容体部分として使用し、これを、上記サッカライド組成物が得られるまで繰り返す。
- 17. 請求項16の医棄組成物であって、少なくとも i00mg の上記サッカライド組成を含む組成物。
- 18. 請求項16の医薬組成物であって、少なくとも l! の 上記サッカライド組成を含む組成物。
- 19. 請求項16の医薬組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分が蛋白である組成物。
- 20. 請求項16の医薬組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分が轉蛋白である組成物。
- 21. 精求項16の医素組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分が開質である組成物。
- 22. 請求項16の医薬組成物であって、上記第一回工機で 使用される上記受容体部分が精脂質である組成物。
- 23. 請求項16の医薬組成物であって、上記第一回工程で

转衷平5-500905 (3)

使用される上記受容体部分が炭水化物である組成物。

- 24. 請求項16の医環組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分がモノサッカライドである組成物。
- 25. 鯖水項18の医薬組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分がジサッカライドである組成物。
- 26. 請求項16の医薬組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分がオリゴサッカライドである組成物。
- 27. 請求項16の医薬組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分がポリサッカライドである組成物。
- 28. 肺炎の療法ないし治療に用いるのにふさわしい医薬組成物であって、下記の式の化合物を有効量含み、

かつ、 薬学的に受容できる物道剤ないし付形剤を伴っている組成物。

29. 歯周囲袋息の療法ないし治療に用いるのにふさわしい 医薬組成物であって、下記の式の化合物を有効量含み、

によって調製されるもので、その方法は、下記の緒及階から成る:

- (i) あらかじめ遠んだサッカライド・ユニットを受容体部分に移送することのできる、グリコシルトランスフェラーゼを、 受容体部分と、複数のグリコシルトランスフェラーゼを含むと 予想される混合物とを、上記受容体部分と上記グリコシルトラ ンスフェラーゼの結合を実現させるような条件下で接触させ、 それによって、上記グリコシルトランスフェラーゼを単離する することによって調製し、ここに、上記受容体部分は、蛋白類、 糖蛋白質、糖質質素、痰水化物類から遠ばれた一つで あり;
- (ii) 上記あらかじめ週んだサッカライド・ユニットを、上記グリコシルトランスフェラーゼ触媒の下で、上記受容体部分に結合させるのに十分な条件と共存試展を供給し、これにより、ある座物を得:
- (iii) 段階(i)、(ii)を複数回実施することで、それによって、任意の一回工程における段階(ii)で得られた重物を、次回工程の段階(i)の受容体部分として使用し、これを、上記サッカライド組成筋が得られるまで繰り表す。

かつ、選挙的に受容できる最迷剤ないし付形剤を伴っている組 成物。

30. 硬糖性腫瘍の療法ないし治療に用いるのにふさわしい 医薬組成物であって、下記の式の化合物を有効量合み、

かつ、製薬的に受容できる搬送剤ないも付形剤を伴っている組 成物。

31. 選託菓として用いるのにふさわしい医薬組成物であって、下記の式の化合物を有効量合み、

かつ、漢学的に受容できる撤送剤ないし付形剤を伴っている組成物。

32. トラガカント・ゴムまたはカラゲナン以外の、サッカ ライド組成を含む食品であって、数サッカライド組成は、あら かじめ遅んだサッカライド・ユニットを、受容体部分へ、グリ コシルトランスフェラーゼ触媒の下、進統的に結合させる方法

33. 幼児食品において、0.1 μg/elから 10 μg/miの量の 次式の化合物を含む改良である額食品。

3 4. サッカライド組成の、グリコシルトランスフェラーゼ 触媒による合成のための装置であって、

反広器;

上記反応器における少なくとも4つの異なるグリコシルトランスフェラーゼ;

入口機構であって、受容体部分と、複数のあらかじめ選ばれた サッカライド・ユニットを、上記サッカライド組成が合成され るように上記反応器に導入するためのもの;

出口機構であって、上記サッカライド組成を上記反応器から放 出するためのもの:

から成り、ここに、上記受容体部分は、張白原、精製白原、指 質原、精酔質類及び炭水化物類から成るグループから遅ばれた、 一つである前記数度。

35. 精水項34の装置であって、上記反応器が、相互に追 統的に統体連絡を形成するように、連続的に接続された複数の

特表平5-500905 (4)

明知書

サッカライド組成、その合成法と合成装置

区応層から成り、ここに、各反応層は、あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを、前及反応層で形成された中間度物に結合させるのに特異的な触媒として働くグリコンルトランスフェラーゼを含む装置。

- 36. 請求項34の製量であって、上記反応層の各々におい で形成された中間度物を、そこで生成された他の反応優合物よ り頼製する手段が、液体連絡内で、上記反応層それぞれの間に ある数据。
- 37. 精水項34の装置であって、上記グリコシルトランスフェラーゼが固相支持体上に固定されている装置。
- 38. 請求項37の装置であって、上記箇相支持体の上に固 定された上記グリコシルトランスフェラーゼの活性部位が、固 定操作の間保護されている装置。

技術分野

本発明は、サッカライド組成、例えば、オリゴサッカライド、ポリサッカライド、被担宜、報復白に関わる。さらに具体的に 含うと、本発明は、上記および、上記以外のサッカライド組成 を、詳素法によって調査する工程に関わる。

背景技術

「世水化物」という用語は、一般式(CR 10 0 を持つ様々な化合物、例えば、ジサッカライド、オリゴサッカライド、ポリサッカライドを内包する。オリゴサッカライドは、サッカライド・ユニットは、別名、糖とも含われる。このサッカライド・ユニットは、どのような順序にも配列することができ、また、2個のサッカライド間の結合は、約10週りの異なるやり方のいずれのものにでもなることができる。この結果、異なる、可能な、立体異性体オリゴサッカライド値の数は膨大になる。

あらゆる生物的ポリマー翼の中でも、オリゴサッカライドと

ポリサッカライドは、従来、もっとも研究の不足しているところであった。これは、かなりの部分が、その、時として復能な 製造の配列を決めたり、合成するのが困難であったためである。 オリゴサッカライドとポリサッカライドの合成は十分な発達を 見てはいるけれども、オリゴサッカライド合成に関しては、一 級に適応可能な方法と言うものは現在ない。

機水化物の合成に関しては、古典的な方法が多数開発されてはいるけれども、これらの方法は、選択的保護や除蛋白を必要とするという厄介を免れない。さらに、オリゴサッカライドの有機合成は、グリコシド結合の推奨であること、領域選択的結結合を実現することが困難であること、一般に合成収率が低いこと、によって妨げられている。上記困難は、炭水化物を精製し、その構造解析するのに伴う困難と相俟って、この分野の化学にたいする研究の不足を一層原立たせるものとなっている。

従来、研究努力の多くが、炭水化物や、炭水化物フラグメントから成る分子、例えば、糖脂質、糖蛋白に向けられて来た。 このような部分にたいする研究的興味の大部分は、蛋白と炭水 化物間の相互作用は、広範な生物認識現象に関わるという意識 から会ている。この生物認識理象には、授禁、分子権的、知識 間認識、ウィルス性、細胞性、真腸性病原性がある。現在広く 認められていることであるが、糖蛋白や糖脂質のオリゴサッカ ライド部分が、細胞と細胞、細胞とリガンド、細胞と細胞外基 質、細胞と病原体、との間の認識を仲介する。

上記認識現象は、細胞認識に関わる特徴合ないし結晶質の活性部分に認められるものと同じ特配列、立体化学を持つオリゴサッカライドによって抑制されることがあるらしい。オリゴサッカライドは、受容体蛋白上の結合部位を争って、装蛋白や智能質と競合すると考えられている。例えば、ジッサカライド・ガラクトシルタ 1-1 ドード・アセチルグルコサミンは、生細胞、細胞膜の受容体と相互作用を持つ精蛋白の1成分と考えられている。したがって、もしかしたら有寒であるかもしれない部分と、細胞の結合部位を競合するという点において、オリゴサッカライドおよびその他のサッカライド組成は、漢学、診断学、治療法に新分野を関く可能性を持つ。

オリゴサッカライドを、ヒトおよび動物の病気の治療薬としてテストすることについては、比較的健かな努力しかなされていない。これは、先にも述べた通り、オリゴサッカライドの合成法が られなかったためである。隔られた種類の、小さなオ

转表平5-500905 (5)

リゴサッカライドについては、有機化学的方法によって、特性 合成もできようが、そのような化合物の製造コストは、通常、 きわめて高い。おまけに、オリゴサッカライドを立体特異的に 合成することはきわめて困難であり、ある種の糖、例えば、シ アル酸やフコースを付加することは、その結合が極端に脆弱で あるために、従来有効に実現することはできなかった。オリゴ サッカライドにたいする、一般的に運用できる改良法が求めら れている。これは、薬学、治療用の各種のオリゴサッカライド を大量に生成するためである。

ある種の応用においては、従来法に代わるものとして、有機 合成における酵素の使用に狙いを定めている。例えば、有機合 成においては、酵素は、触媒として用いられてきている。反応 速度加速や立体選択性といった分野においては、合成酵素反応 の価値は実証済みである。さらに、ある種の酵素の低コスト生 室や、その性質の変更については、現在底に、技術がある。

炭水化物合成の触線として、酵素を使用することは、従来から提案されてきてはいるが、今日まで、オリゴサッカライドや その他の複雑な炭水化物を、相当量、一般合成するのに有効な 酸素法はまだ見つかっていない。一般に認められていることで あるが、放水化物合成に酵素を触媒として使用するにあたって、 主な制限因子となるのは、放水化物合成を実現するのに必要な 広範な酵素の入手が、現在、きわめて限られていることである。 Toos: et al., Telrabedros Reports (1990) ((5) 17:5385-5(2)

は乳類系においては、ヌクレオシド・モノ、ジ調酸糖の形で 活性化される8個のモノサッカライドが、多くのオリゴサッカ ライドを構成する要素となる。すなわち、UDP-Gie, UDP-GieDA . UDP-GieBAe, UDP-Gail, UDP-GailRAe, GGP-Ham, GDP-Fme,及び CMP-Hamake である。これらは、Leloiz 経路の中間代謝物である。もっと多数の糖(例えば、キシロースやアラビノース)や、 オリゴサッカライドが、微生物や植物にはある。

2野の酵素が、オリゴサッカライドのインビボ合成に関連する。 Littel # 種路の酵素は最大のグループである。この酵素は、 糖タクレオンド燐酸として耐性化された糖を、成長するオリゴ サッカライド値に移送する。非 leleir 経路酵素は、糖燐酸と して活性化された炭水化物ユニットは移送するが、糖タクレオ シド燐酸として活性化されたものは移送しない。

オリゴサッカライドの、インビトロ、豚素触媒合成について

は、従来二つの方策が掲案されている。「estate et al., 上記参照。第一の方策は、グリコシルトランスフェラーゼの使用である。第二のものは、グリコシダーゼまたはグリコシル・ヒドロラーゼを使用する。

グリコシルトランスフェラーゼは、活性化された糖を、蛋白ないし間質に、または、成長するオリゴサッカライドの非違元性末端に、段階的に付加するよう触媒する。炭水化物を合成するには、多数のグリコシルトランスフェラーゼが必要のようである。各 BDP - 雑銭基は、一定系のグリコシルトランスフェラーゼを必要とし、今日までに特定されている百個以上のグリコシルトランスフェラーゼのそれぞれが、ある特定のグリコシド結合の形成を触媒するようである。現在までのところ、グリコシルトランスフェラーゼの特異性の正確な詳細は不明である。例えば、炭水化物のどの配列が、上記弊業の多くによって認識されるのかも不明である。

Lettir 経路の酵素は、オリゴサッカライドの合成に応用を 見いだしてきている。このような方法がうまくいくためには、 二つの要素が必要である。糖ヌクレオシド頻散が、実用コスト で入手できなければならず、また、グリコシルトランスフェラ ーゼが入手できなければならない。最初の問題は、ほ乳類生合成に必要なものを含めて、通常の HDP - 糖に関しては解決済みである。しかしながら、本法の問題点は第二の問題にある。これまでのところ、ごくわずかな数のグリコシルトランスフェラーゼしか入手されない。この程の酵素の入手可能性が、この程の炭水化物合成法の唯一の解度因子となっている。

世来から報告されていることであるが、多くのグリコシルトランスフェラーゼは、単離が困難である。特に、ほ乳類由来のものはそうである。これは、この蛋白が、低濃度で、かつ、膜に結合しているからである。さらに、小敷のグリコシルトランスフェラーゼは固定することができるけれども、この酵素は不安定だという報告がある。これまでのところ、ごく小敷のグリコシルトランスフェラーゼしか、市販されておらず、しかも、その原料は高価である。

したがって、酵素の遺伝子工学(すなわち、クローニング) の将来の発展には多大の期待が寄せられていた。これは、特に、 ガラクト、フコシル、シアリルの各トランスフェラーゼを含む、 いくつかのグリコシルトランスフェラーゼがクローニングされ るようになって以来、そうであった。クローニング技術の将来 の選歩によって、他のグリコシルトランスフェラーゼのクロー ニングが促進され、その安定性が強化されることが期待される。

したがって、その帯在的な有用性、および、それらを十分な 量入手することが困難であること、または、不可能であること、 から見て、次のような一般的な合成法にたいしては、長年に被 る要求があった。すなわち、オリゴサッカライド、ポリサッカ ライド、糖蛋白、糖脂質、問類物を、効準的で、コスト当りの 有効性の高い、立体特異的で、一般的に応用可能なやり方で、 生康する方法である。

発明の開示

サッカライド組成、特にオリゴサッカライド、ポリサッカラ イド、および、オリゴサッカライド・ユニットを含む化学的部 分を与えるのが、本発明の目的である。

天然に見られないものを含めて、広範なサッカライド組成を 与えるのが、本発明のもう一つの目的である。

ヒトないし動物の病気の作用を緩和するのに有効なサッカラ イド組成を与えるのが本発明のもう一つの目的である。

さらに、サッカライド組成を買製するための改良法を与える のが、本発明のもう一つの目的である。

的であり、かつ、サッカライド・ユニットを受容体部分に移送することができるように調製する。本発明の、この方法は複数回案行されるが、それは、第1回反応の生成物が、第2回反応の受容体部分となる、これが次々に繰り返されるというように実行される。

図面の簡単な説明

第1、2、3回は、本発明に従って、グリコシルトランスフェラーゼ触線によるサッカライド組成の合成に纤速な装置を図示したものである。

第1四, (1) 游录1

本発明を実施する最度態様

本明細書中、「サッカライド組成」とは、その構造の中に、 1個のサッカライド・ユニットを持つ、いかなる化学的部分を も含むことを意図したものである。補類、炭水化物類、サッカ ライド環、モノサッカライド類、オリゴサッカライド類、ポリ サッカライド質、糖蛋白類、精脂質類は、サッカライド組成の 例である。そのような部分を含む混合物や溶液も、サッカライ ド組成である。

サッカライド組成は、本発明に従って、供与体部分由来のサ

サッカライド組成を調製するための酵素法を与えるのが、本 発朝のもう一つの目的である。

さらに、サッカライド組成を合成するのに有効な酵素の入手 法を与えるのが、本発明のもう一つの目的である。

さらに、本発明に従って、サッカライド組成を合成するのに 有効な装置を与えるのが、本発明のもう一つの目的である。

上記および他の目的が本発明によって遠成される。すなわち、本発明は、オリゴサッカライド、ポリサッカライド、糖脂質、糖蛋白、その他のサッカライド組成の、酵素質製法を与える。この方法では、供与体部分から、あらかじめ遅んだサッカライド・ユニットを、受容体部分へ、酵素促進性の移送を行なう。 複数のサッカライド・ユニットを持つサッカライド組成は、でまれば、そのサッカライド・ユニットを、受容体部分に、設備的に付加して質額したものが望ましい。この受容体部分は、それ自らが、本発明に従って質額されたサッカライド組成である。

したがって、サッカライド組成を調製する方法が与えられるが、この方法は、受容体部分を与え、その受容体部分を、グリコシルトランスフェラーゼに接触させるという政階を含む。グリコシルトランスフェラーゼは、その受容体部分にたいし特異

ッカライドを、受容体部分に、酵素による促通の下に移送して、 質製される。このような移送は、受容体、供与体部分を、ある グリコシルトランスフェラーゼを接触させると起こり、週常、 受容体部分と、サッカライド・ユニットとの共有結合に終わる こと、すなわち、ただ一個の立体異性体の生成をもたらすこと は、丁解されるであろう。

本発明に従って調賞されたサッカライド組成は、診断、治療、 薬態的応用に広い有効性を持つと考えられる。所違の額的サッ カライド組成の糖配列が、通常の方法で一旦決定された場合、 そのサッカライド組成にたいする適当な合成法を決めるには、 一般に、レトロ合成解析を実行する。このような合成法では、 できれば、その所望のサッカライド組成を生成するのに必要な、 特定の供与体部分、受容体部分、グリコシルトランスフェラー ぜを、特定することが望ましい。

数水化物合成に必要な多数のグリコシルトランスフェラーゼ を得るのに、遠伝子工学の特殊の発達をあてにするのでなしに、 本発明は、下記のように、まったく別の方法に依存する。本発 明に従って、サッカライド組成を合成する場合には、あらかじ め選んだサッカライド・ユニット(単数)を、先ず、酵素的に、

特表平5-500905 (ア)

最初の受容体部分に付着させる。すなわち、蛋白、精蛋白、脂質、糖肪質、または、炭水化物による開始物質に付着させる。 その次に、あらかじめ選んだサッカライド・ユニット(複数) を、このようにして得られた生成物に、設階的に、酵素的に付着させる。このようにして、サッカライド組成を形成する。

あらかじめ遅んだサッカライド・ユニットの各々を付着させ るごとに、中間度物を得ることになる。

本発明は、発明者の次の発見に基づく。すなわち、本合成の 開始物質(すなわち、蛋白、物蛋白、消質、精酸質、または、 炭水化物)と、本合成において形成される各中間度物は、本合 成の福当する各段階ごとに、標的サッカライド組成の合成にお ける次の中間度物の付着を触媒するのに特異的なグリコシルト ランスフェラーゼを入手するのに、有利に用いることができる という発見である。

したがって、本発明に従えば、ある政階に必要なグリコシルトランスフェラーゼは、その中間宣物(受容体部分)によって 単離され、標的改水化物分子を構築するのに必要な、次のサッカライド・ユニットを、その受容体部分に付着するのに用いる ことができる。本発明によれば、この操作を繰り返し、かつ、

トを受容体部分に移送することのできる、グリコシルトランスフェラーゼを調製する手段を提供する。この方法は、受容体部分を、複数のグリコシルトランスフェラーゼを含むと予想される混合物と、受容体部分とその受容体部分にたいして特異的なグリコシルトランスフェラーゼを結合させるのに有効な条件下で、接触させることである。次に、その結果生じた結合グリコシルトランスフェラーゼの配列を決定すること、このグリコシルトランスフェラーゼを、遺伝子工学法によって、多量に製造すること、が望ましい。

目的のグリコシルトランスフェラーゼを含むと予想される混合物は、下記のようにして特定することができる。ごくありよれたグリコシド結合については、そのグリコシルトランスフェラーゼ活性は、出版物に記載されている。これは、ミルクのオリゴサッカライド、あるいは、典型的な(すなわち、広く普及している)糖蛋白や糖脂質の炭水化物部分にたいしては、ほとんど当てはまる。それよりずっと記載の少ない結合については、その結合の見られる組織、器官、食物微生物をまず見るのがよい。一般に、結合がある特定の供給源に見られる場合、その結

繰り返し(回数)の度ごとに、次のサッカライド・ユニットを、 単離すべき、成長する分子に付着するのに必要な特定のグリコ シルトランスフェラーゼを生成し、額的炭水化物分子が得られ るまで味ける。

さらに、本発明によって与えられるものは、このサッカライド・ユニットを、この受容体部分に共育結合させるのに必要・ +分であると思われる反応条件と共存試策である。

好ましい実施例に従えば、受容体部分は、蛋白、糖蛋白、脂質、糖脂質、または、モノサッカライド、ジサッカライド、オリゴサッカライドないしポリサッカライドのような炭水化物でもよい。その他の好ましい実施例に従えば、グリコシルトランスフェラーゼは、固相の支持体に付着させられる。

本法によって、サッカライド・ユニットは、受容体部分に立体特異的に付着させられる。一般に、供与体部分としては、サッカライドヌクレオチドを用いるのが望ましい。供与されるべきサッカライド・ユニットを末端に持つウリデン、グアノシン、シチヂン掲載物質が、供与体部分を構成するのが好ましい。

したがって、本発明はまた、特定の受容体部分にたいして特 異的であり、かつ、あらかじめ選ばれたサッカライド・ユニッ

合を形成した酵業もその供給顔の中に存在する。

もし、サッカライド構造だけが与えられており、供給源が与 えられていない場合には、そのようなサッカライド構造を含む と思われる生物例を、利用可能なものの内、もっとも感度の高 いスクリーニング法でテストすることができる。例えば、その 化合物が、イズロン酸、N-アセチルガラクトサミン、N-ア セチルグルコサミンを含んでいるならば、脊椎動物の結合組織。 をテストするのがよいだろう。もし裸的化合物がアペコースを 合んでいるならば、細菌や植物をテストして、相応するグリコ シルトランスフェラーゼがあるかどうかを見るのがよいだろう。 本発明に一致して用いることのできるグリコシルトランスフ ェラーゼ検出法は様々のものが発表されている。下記のものは 例示にすぎない。Ferekeve <u>et si, Blockes, J.</u>, (1945) <u>227</u> : \$73-512は、ほう散洗透紙による電気泳導法と、本発明者によ って開発された蛍光法(第6図)について記載している。Roil et al, Erp' | Cell Research (1983) 143:217-235は、ほう 砂块の、ゲルクロニルトランスフェラーゼにたいする応用例に ついて記載している。これは、以前は、比色分析によって測定 していたものである。Besse et al. J. Bistochen. Cytochen.

特表平5-500905 (8)

(1990) <u>18(1)</u>:23-10は、デアゾニウム塩の BIDB による運元 反応に基づく組織化学的創定法を記載している。

目的のグリコンルトランスフェラーゼの供 原が発見されたならば、その供給課をホモジェナイズする。 受容体部分を規和性リガンドとして、アフィニティー・クロマトグラフィーにより、ホモジェネートから、その酵素を精質する。 すなわち、その上に受容体部分を固定した固相基質の上に、そのホモジェネートを、グリコンルトランスフェラーゼを受容体部分に結合させるような条件下で、通過させる。次に、その上に、グリコンルトランスフェラーゼを結合させた、固相支持体を洗浄する。次に来るのが停出設階であって、ここで、グリコシルトランスフェラーゼを固相から説着し、収集する。よく知られているように、吸収されたグリコシルトランスフェラーゼは、例えば、違の水溶液(例えば、51611)を固相支持体の上に通過させることができる。

本発明の実施において、ホモジェネートからアフィニティー・クロマトグラフィーによって精製され、受容体部分上で、あらかじめ選択されたサッカライド・ユニットを攻奪するのに用いられる「排業」は、各種グリコシルトランスフェラーゼの提

合体から成る。そして、このグリコシルトランスフェラーゼは、 精製グリコシルトランスフェラーゼの所望の活性を邪げること のできる酵素を含むホモジェネート中の、他の、外来性生物物 質からあらかじめ精製したものである。したがって、本発明に 従って使用されるグリコシルトランスフェラーゼは、各種「グ リコシルトランスフェラーゼ」の混合物であることが多い。も し望ましくば、この原料を、さらに精製し、単一の精製グリコ シルトランスフェラーゼを単離し、本発明の操作に用いてもよ い。しかし、一般に、それ以上の精製は不要である。

本発明においては、あらかじめ週ばれたサッカライド・ユニットに共存的に結合できる、受容体部分が与えられる。代表的な受容体部分としては、蛋白類、糖蛋白類、糖質質類、糖肪質質、炭水化物質がある。受容体部分は、それが、目的のサッカライド組成の構造成分として存在していればいるほど、望ましいと言うことは丁解されるであろう。例えば、N-ナセチルグルコサミン α 2-1ガラクトシル β1-4 N-ナセチルグルコサミンのようなサッカライド組成を調製する場合には、好ましい受容体部分は、N-ナセチルグルコサミンと、ガラクトシル β1-4 N-ナセチルグルコサミンであろう。同様にして、ある受

容部分の末塊がサッカライド・ユニットである場合、それに続くサッカライド・ユニットは、通常、その末端サッカライドの 非遠元性末端部に共有的に結合することも丁解されるであろう。

受容体部分に移送されるベきサッカライド・ユニットは、そのサッカライド・ユニットにたいする供与体部分によって与えられる。本発明によれば、供与体部分は、移送されるべきサッカライド・ユニットを含み、かつ、そのサッカライド・ユニットを、受容体部分と相応のグリコシルトランスフェラーゼに接触させられた時に、その受容体部分に与えることができる。呼ましい供与体部分は、サッカライド末端のカリジン頻酸、サッカライド末端のグアノシン燐酸、サッカライド末端のシチヂン頻酸のようなサッスライド・ヌクレオチド頭である。

供与体部分は、受容体部分およびグリコンルトランスフェラーゼと接触した時に、直ちに、そのサッカライド成分を与えることができるのが行ましいことは了解されるであろう。例えば、ウリジン 2 機能ガラクトースは、ガラクトースをN-アセチルグルコサミンに移送するので紆ましく、シチジン 1 機酸 N-アセチルニューラミン酸は、シアル酸の一種である、N-アセチルニューラミン酸を、ガラクトシル β 1-4 N-アセチルグ

ルコサミンに移送するので、好ましい。

あるサッカライド組成の顕製に必要な受容体部分、供与体部分を特定したならば、各受容・供与ペアにたいし1つのグリコシルトランスフェラーゼとは、1サッカライド・ユニットが、ある化学的部分(ここでは供与体と定義する)から、もう一つ別のもの(ここでは、受容体と定義する)へと移送されるのを促進する酵素と、広く定義づけることができ、かつ、その移送するサッカライド・ユニットに従って、現象学的に命名されていることを丁燥しているであうう。

・それ故、ガラクトシル・トランスフェラーゼは、ガラクトースを移送するのであり、フコシル・トランスフェラーゼは、フコースを移送する。

本発明によるグリコシルトランスフェラーゼとは、あらかじめ定められたサッカライド・ユニットを、受容体部分へ移送することのできるものである。グリコシルトランスフェラーゼは、できれば、受容体部分か、少なくとも、その、取者な、活性又は、暴寒部分にたいして、特異的であることが望ましい。あるグリコシルトランスフェラーゼにおける 異性とは、ある受容

狩衷平5-500905 (9)

体部分と接触ないし近接をせた時に、その特定配列部分と結合を結びやすく、かつ、ある特定のサッカライド・ユニットを、 その受容体部分へ移送をせやすい、そのような性向として発揮 まれる。

現在、グリコシルトランスフェラーゼは、天然供給源からのものがあるだけであって、そのため、中中数が少ない。既知のグリコシルトランスフェラーゼは、きわめて特異的なサッカライド・ユニット移送しか実現できないことは、了解されるであろう。きわめて特異的というのは、移送されるサッカライド・ユニットの化学的性質から言っても、それが、その後、受容体部分に付着したときの立体化学から言ってもそうである。例えば、1個のNーアセチルニューラミニル・トランスフェラーゼは、Nーアセチルニューラミン酸を、ただ1個のガラクトースを含む受容体部分に移送して、そのNーアセチルニューラミン酸ユニットと、そのガラクトース・ユニットとの間にα 1-3 結合を持つサッカライド組成を生成する。

このようにして、本発明は、天然に見られる独結合の機能を 可能にする。例えば、ガラクトース α 1-2の N ー アセチルニューラミン酸にたいする結合は、天然に見ることはできず、現

な酵素と結合するから、次に、このシステムについて、受容体 結合酵素の有無を監視する。

受容体部分にたいする酵素の結合が見られない場合には(すなわち、溶出液の測定によっても、その中に、グリコシルトランスフェラーゼ(単数または複数)の存在が認められなければ)、その複合物には、その特定の受容体にたいして特異的な酵素は含まれていない、とは論することができる。次に、他の、例

在実現できていない。しかしながら、ここに関示した方法は、 入手可能な、いかなる種類のグリコシルトランスフェラーゼに たいしても応用可能である。

いくつかのグリコシルトランスフェラーゼについては、その 無難いは知られているとはいうものの、多くのグリコシルトラ ンスフェラーゼについては、現在のところ十分にその性質が明 らかにきれていない。しかしながら、本発明は、本発明の実行 にふさわしい全てのグリコシルトランスフェラーゼを特定し、 調製することのできる方法を与える。受容体部分を、アフィニ ティー・クロマトグラフィーの手段として用い、特定のサッカ ライド・ユニットを移送することのできる、したがって、他の グリコシドを合成することのできる、酵素を単純できるという ことは現在分かっている。

ある好ましい実施例においては、受容体部分を、例えば、節 相の支持体に固定する。この、「固相の支持体」とは、半固形 の支持体をも含むことは了解されるであろう。一旦固定させた なら、その受容体部分を、グリコシルトランスフェラーゼを含 むと予想される混合物、例えば、天然の細胞ホモジェネートに 接触させる。固定された受容体部分は、それにたいして特異的

えば、動物、および・または植物細胞ホモジェネートの混合物を、その受容体部分と接触させる。この操作を、酵素結合が見つかるまで続ける。

受容体部分に酵素が給合している場合には、その種を分離し、 さらに調べる。好ましい実施例においては、この受容体と、こ の酵素検補とを再び接触させるが、今度は、受容体部分に移送 すべきサッカライド・ユニットを含む供与体部分の存在下に行 なう。もしこの接触によって、サッカライドが受容体に移送さ れるならば、その酵素は、本発明の実施に有効なグリコシルト ランスフェラーゼである。

一旦、このグリコシルトランスフェラーゼが特定されたならば、本技術に智熱した人々によく知られている技術を用いて、 配列決定をし、かつ・または、複製することができるのは了解 されるであろう。例えば、複製は、そのグルコシル・トランス フェラーゼをコードする遺伝子原料の単離、および、そのグリ コシルトランスフェラーゼを生成できる無限増殖性細胞系統の 関製、を含む超換え技術によって実現することができるであろ う。複製は、本発明によるサッカライド組成の商業規模の生産 にとってはおそらく好ましいであろう。

特表平5-500905 (10)

このグリコシルトランスフェラーゼが特定されたなら、それを、受容体部分および供与体部分に、次の条件下に接触させる。 すなわち、サッカライド・ユニットを受容体部分に移送し、共 有的に結合させることができるような条件である。ある特定の サッカライド・ユニット移送に相応する、好速な条件、例えば、 時間、選度、PHは、この分野の技術の一つを用い、通常の実 験手法によって決めることができるのは丁解されるであろう。 例えば、受容、供与体部分は、2 価隔イオン、特に、NoCl₂ に よって供給されるようなマンガン隔イオンの存在下で接触させ るのが望ましい。

好ましい実施例においては、このグリコシルトランスフェラーゼを、固相の支持体に付着させることによって固定し、それにたいして接触させるべき受容、供与体部分を、その上に加えるのが望ましい。前述したように、本発明に従って用いられるグリコシルトランスフェラーゼは、所期の活性を持つ、少なくとも1個のグリコシルトランスフェラーゼを含むグリコシルトランスフェラーゼ限の混合物であることが多いが、精製した単一グリコシルトランスフェラーゼの使用もまた本発明に一致する。この好ましい実施例においては、グリコシルトランスフェ

ラーゼ類の配合物か、または、精製した単一グリコシルトランスフェラーゼのどちらでも固定してよい。また別のやり方として、そのグリコシルトランスフェラーゼ、供与体、受容体を、それぞれ溶液として供給し、熔質として接触させてもよい。

グリコシルトランスフェラーゼ類、そして、必要なら、受容体部分を固定するための好ましい操作は、poly(acrylos)de-co-R-acrylozyascciaiolde (PAE)のような水溶性ポリマー前駆体、トリエチレンテトラミンのような架積結合性ジアミン、および、当該グリコシルトランスフェラーゼを、中性パッファー中で、共富合させることである。これについては、Poliack et al., j. ka. Ches. Soc. (1986) 102:6324-36に開示してある通りである。PANにこの酵素類を固定するのは、小量の酵素を使うだけで、高い酵素活性を得ることができ、かつ、酵素とポリマー間の結合が安定であるという理由で有効である。

さらに、好ましい固定法は、グリコシルトランスフェラーゼ のアミノ基を、固相支持体のオキシレーン基か(例えば、Chan <u>et al., Entyme Eng.</u> (1980) <u>5</u>:457-460を参照)、異化シア ン倍性化「セファデックス」または「セファローズ」(Area <u>et al. Nature</u> (1967) <u>2</u>[4:1362-1304) 上に固定することであ

δ,

ある好ましい実施例として、そのグリコシルトランスフェラーゼを含む、中等度に特製した組成から、そのグリコシルトランスフェラーゼを固定してもよい。極めて酵素純度の高い様本(すなわち、1分間のインキュペーションにたいし、1μgの蛋白当り移送されるものを Islieleで表わした比恬性で見てそういうのであるが)ほど、固相の文持体に共有的に固定するには効率が悪い。これは、10倍から100倍純度の低い様本に比べると、誘導パーセントが低いという意味で含うのであるが。

グリコシルトランスフェラーゼの活性部分の、固定による損傷は避けるべきである、というのは丁原されるであろう。本発明者は、次の観察をしている。すなわち、グリコシルトランスフェラーゼを、固定操作の間、特異的に保護すると、問題のグリコシルトランスフェラーゼに比べて、固定操作の間の行染性酵素活性が消失する傾向があることである。固定操作の間、グリコシルトランスフェラーゼを、その酵素の必要とする陽イオン、その酵素によって認識されるタクレオチド、および、その酵素によって認識される受容体によって保護してもよい。例えば、ガラクトシルトランスフェラーゼは、固定の間、Mn 1 1+.

N-アセチルグルコサミン、DDP によって保護してもよい。これは、いずれの移送法であっても用いてよい。 汚染性の蛋白分解酵素は、このようには、固定操作の間、全く保護されない。

国定操作の間、所刻のグリコシルトランスフェラーゼのみが 保護されるので、傾的サッカライド組成の合成を挙げる酵素や、 種的サッカライド組成の合成を形ける酵素活性は消失する傾向 にある。干渉性酵素の例は、蛋白分解酵素があるが、これは、 もし消失していなければ、所刻のグリコシルトランスフェラー ぜに作用するし、また、グリコンダーゼがあるが、これは、も し消失していなければ、サッカライド製品に作用する。

耐速したように、本見明に基づいて、受容体部分を、供与体部分とグリコシルトランスフェラーゼに接触させて調整したサッカライドは、今度は、自らが、さらに酵素を単離するための受容体部分の、また、後続のサッカライド・ユニットが移送される受容体部分の、役目を果たす。このような接触によって、サッカライド組成にサッカライド・ユニットを付加するのは、炭水化物や、約3サッカライド・ユニットを越えるサッカライド値の合成にとっては質ましい。

例えば、トリサッカライドN-アセチルニューラミニル α

转表平5-500905 (11)

2-1 ガラクトシル 81-4 N-アセチルグルコサミンを興盟する場合には、ジサッカライド・ガラクトシル 8 1-4 N-アセチルグルコサミンを、本発明にしたがって調製し、次に、これを、受容体部分として用い、それに、後続のユニットを付加する。本技術に智無した人であれば、本発明のサッカライド組立に付加されるサッカライド・ユニットは、同じものでも、別物でもよいことが了解されるであろう。

本発明のサッカライド・ユニットは、極めて広範囲の応用分野に使用され、既知の供給部から入手されるサッカライド組成と同様に使用できる。このサッカライド組成は、ほ乳類の治療処理、予防処理として用いるのが好ましい。これについては、0.1. 出願 07/241,012 に関示した通りである。

本発明のサッカライド組成は、細胞表面受容体の風止刺として、ウィルス性、細菌性、真菌性の多数の病気治療に使用を見込まれている。その病気には、例えば、肺炎、カンジが症、尿路感染、歯周囲炎、下痢がある。例えば、本発明にしたがって類似されたオリゴサッカライドは、肺炎菌のような病原体が、は乳気膜分子に付着するのを抑制することができる。そのような病原体を、クロマトグラフィーや、質気疾薬によって分類し

た細胞糖蛋白や糖脂質とインキュペートしてもよいだろう。特定の付着パターンを検出したら、その標的化合物を分析し、抑制性サッカライド化合物を関製することができるだろう。もし、その相補的分子のいずれかが、そのサッカライド成分を介して機能しているのであれば、特定のサッカライド組成が、付着を抑制するはずである。

本発明によって調製されるサッカライド組成は、下記の応用 分野に使用することができる。

- 1. 栄養添加物
- ☀ 幼児用処方

(例えば、 $tex = \frac{\alpha \, 1-1}{2}$ $gx1 = \frac{\beta \, 1-4}{2}$ $gx3 = \frac{\beta \, 1-4}{2}$ $gx3 = \frac{\beta \, 1-4}{2}$ $gx3 = \frac{\beta \, 1-4}{2}$

- *老人用処方
- *特別ケア処方
- 2. 抗舞劇
- 申請炎(例えば、 paiHA(<u>β1-1/1</u> pai<u>β(-1</u> pia)
- * 尿路感染

(例えば、foca1-2 gai 81-4 gleHAc 81-3 gai 81-4 gla)

★虫 歯

(例えば、 glo<u>a[-4</u> glo<u>a1-4</u>) (-25

* 歯周囲疾患

(9124 HAH $\alpha 2-3$ Est $\beta 1-3$ Est HAC)

*下纸

(例えば、 $t = 1 \text{ if } A^{C \rightarrow T} + 1 \frac{\beta 1 - i}{\alpha 1 - 2} \text{ if } c + A + \frac{\beta 1 - 1}{\alpha 1 - 2} \text{ if } a + \frac{\beta 1 - i}{\alpha 1 - 2} \text{ if } a + \frac{\beta 1 - i}{\alpha 1 - 2}$

- * 外科 (院内) 感染
- *カテーテル製造性感染
- 3. 抗腫瘍剤
- + 硬纺性重盛転移

(例えば、
$$BAB \frac{\alpha \cdot 2 - 1}{\alpha \cdot 1 - 1} + \epsilon 1 \frac{\beta \cdot 1 - 1}{\beta \cdot 1 - 1} + \epsilon 1 \epsilon 1 + \epsilon \frac{\beta \cdot 1 - 1}{\alpha \cdot 1 - 1} + \epsilon \epsilon 1$$

- 4. 抗炎症剤
- + 纡中球・血小板相互作用
- **≠WBC内皮相互作用**
- 5. 海上举引感破和刺
- +船体助摄感
- 6. 避妊薬

(M212, presse β 1-1, pre β 1-4, (presse β 1-1, pre β 1-1, 1-6

*抱状およびゼリー状成分

- 7. 抗ウィルス剤
- *ヘルペス
- #インフルエンザ
- * H I V
- 8. 抗真菌剤および抗酵母剤

*経口および壁性カンジダ症(例えば、グルコマンナン複合体、 L-RHAM, D-Gal 含有、α-D-WAH (i-6) a分枚α-(i-2)

アクチノミセテス

9. 食品添加物

- ≠乳化剂
- +增粘剂

(例えば、カラゲナン(族)、

[0-Galga-(1-3)0-Galg8-(1-4)] .)

8 att 250,

2-10,

立たは

虫たは

3. 6-sabydro

2. 1-Di 80 .

10. 默医用剂

+ 抗盟剤

抗ウィルス剤

* 抗直震割

⇒ 抗炎症剤

上記から、本発明は、本発明に従って開製されたサッカライ ド組収を含む、医薬組収物、食品組成物のようなその他の組成 を与える。本発明によって与えられる医薬組成物・食品組成物 のいずれにおいても、本党明のサッカライド組成は、10⁻³ µ g/miから104 mg/ml の量として存在する。

何かある特定の医薬組成物または食品組成物におけるサッカ ライド組成の速度は、使用するサッカライドの活性という点か 6見ると様々であろう。 医薬組成物の場合、その組成の中のサ ッカライドの濃度は、何かの組成にたいして、インピトロで例

ライド組成を調製するための効率的方法が無かったために、サ ッカライド組成を、活性成分として含む市販組成を得ることは できなかった。

本発明は、そのようなサッカライド組成を、初めて、簡単に 大量に入手することを可能にした。本発明の方法を用いれば、 これまでほんの小量しか入手できなかったサッカライド組成が、 また、これまで入手出来なかったサッカライド組成が、グラム ないしキログラム量で簡単に生産できる。本発明によって与え られるサッカライド組成の鉤度は、野重量%を越える。ある程 の、高純度を要求する応用では、本発明の方法を用いて、18重 量%からほとんど 100重量%に近い純度のサッカライド組成を 得ることも可能である。

したがって、本発明は、今や、サッカライド組成を有効量合 む医薬組成物ならびに他の組成物を初めて供給することになる。 本発明は、本発明に従って生富されるサッカライド組成を、少 なくとも 100 mg 。できれば少なくとも 500 mg の量として、 かつ、それを、その組成の外重量%まで含む組成物を供給する。

もう一つの実施例として、本発明は、本発明に従って使用す るのに適当な装庫を与える。これは、グリコシルトランスフェ 特表平5-500905 (12)

定した活性に依存するであろう。食品組成物について えば、 本発明のサッカライド組成の譲渡は、添加する化合物の既知の。 活性に従って決めることができる。

例えば、母乳は、上記のように、幼児のためにも、尿路感染 を助ぐ抗菌剤としても育効であるようなサッカライド組成を含 んでいる。これを踏まえて、本発明は、市底の幼児用処方に改 皮を加えたものである。すなわち、これら市販の幼児用処方に、 上記のサッカライド組成を超加することによってそれを実現し た。上記の、特定のサッカライドを、市販の幼児処方に、0.1 μ g/glから 1888 μ g/glの量加えてもよい。このサッカライド は、母乳には、およそ 18 μg/mlの機関で存在する。

区漢組成物には、発熱性物質があってはならない。 本発明に 一番ナス度楽組成物は、その分野に凝知のやり方で無難し、経 口、静注、筋注、直腸、経皮、狂鼻孔(例えば、鼻粉器)投与 に道するようにしてもよい。それはまた、クリーム、独り選、 悉濁液等の形で、局所投与にふさわしいように調製してもよい。

二三のサッカライドは、従来、食品、繊維、石油化学におけ る一般化学薬品としても、主に医学領域における特殊化学薬品 としても、重要なものと注目されてきたが、これまで、サッカ

ラーゼ蚰蜒による、サッカライド組成の合成に用いられるもの である。そのような装置の模式形態を、第1、2、3図に示す。 ある、きわめて基本的な実施例をあげると、本発明の装置は、 一つの反応宣を持つ。この中で、全部のグリコシルトランスフ ュラーゼ、あらかじめ速んだサッカライド・ユニットと最初の 受容体部分のすべてを結合させる。グリコシルトランスフェラ ーゼの特異性によって、この混合物は、十分な時間を与えれば、 本砂印のサッカライド組成を生棄する。

第1、2、3図は、本発明にしたがって用いることのできる、 効率的設計の競量を図示している。図に示した装置は、その基 本要素として、入口、出口を備えた反応器を含む。この反応器 は、複数の、あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを、受 双体部分上に、連続的に共有結合させていき、それを、その共 有結合の各々に特異的な、複数の、相応のグリコシルトランス フェラーゼの独雄の下に行なう、そのような結合反応の実施に 流している。これは、少なくとも3個の、望ましくは、4個の、 さらに替えしくは、4個を越える数の、例えば、5、6、7個 以上の、異なるグリコシルトランスフェラーゼを含み、かつ、 これら酵素は望ましくは固定されている。

特表平5-500905 (18)

入口機構は、受容体部分と、複数の、あらかじめ避んだサッカライド・ユニットとを、反応器内に導入し、サッカライド組成が合成されるよう、ふさわしく出来ているものである。できれば、入口機構は、反応器内に、グリコシルトランスフェラーゼを導入するのにもふさわしくできており、かつ、グリコシルトランスフェラーゼ自体はできれば固定されていることが望ましい。出口機構は、サッカライド組成を、反応器から放出させるためのものである。

第1回は、固相支持質を負荷した、カラム型反応器を示す。 本工程に使用される、異なるグリコシルトランスフェラーゼ (酵素1、2、3)を、その固相支持体金体にランダムに分布 させても、または、第1回に示すように散層に配置してもよい。 最初の受容体部分(図のA)と、あらかじめ遅んだサッカライ ド・ユニット(図の、B. C. D)とを、入口機構から、反応 器内に負荷し、固相の支持体を避遇させる。この支持体上で、 サッカライド組成が、特異的グリコシルトランスフェラーゼの 活動により生産され、出口機構から、分子 A-11-C-Dとして回収 される。

第2図に示した実施例では、最初の受容体部分と、その最初

もう一つの好ましい実施例では、これも、第3回に捨かれているが、各中間意物4を特製する機構が、各反応層間の、液体連絡路に位置している。この中間度物は、ある任意の反応層から放出される反応混合物から形成されるものである。この特製機構は、反応混合物中の汚染物を除去するもので、この汚染物は、あらかじめ選ばれた、次及のサッカライド・ユニットを、形成された中間度物に結合させる効率を部げるものである。

の受容体部分に付着させるべき、あらかじめ遅んだサッカライド・ユニットとを、固相支持体の頂上に負荷し、選択された各サッカライド・ユニットの認加に特異的なグリコシルトランスフェラーゼを、反応混合物の流れの方向にそって、対応する層に配便する。次に、あらかじめ選んだ、異なるサッカライドを、図に示すように、反応混合物の流れに沿って、対応的に適当する位置に、それぞれに添加する。

もう一つの行きしい実施例では、これは、第3回に示されているが、反応器は、直列に接続した、複数(n)の反応層から成る。この接続は、相互の、連続的流体連絡を可能にするように行なわれており、また、ここに、(n)は、付着させるサッカライド・ユニットの数より多くはない、そのような数にほぼ相当する。 を反応層は、あらかじめ選んだ、特定のサッカライド・ユニットを、類及の反応層で形成された中間産物に結合させるのに特異的触媒として動く、少なくとも1個のグリコシルトランスフェラーゼを含んでいる。

本実施例に従えば、最初の受容体部分(A)と、その受容体部分に付着させるべき、あらかじめ選ばれた、最初のサッカライド・ユニット(B)を、最初の反応層を通過させるが、この

本発明の、これ以外の、目的、長所、新しい特質は、下紀の 実施例を調べれば、この分野に無線した人々にとっては明かで あろう。ただし、この実施例は、限定的な意図を持つものでは ない。

実施例1.トリサッカライドN-アセチルニューラミニルα 1 -1ガラクトシルβ 1-4N-アセチルグルコサミンの調製

5 本の試験管の各々に、ρ H 7. 4の頻酸カルシウム・パッファー、18 μ 1. 50 NN NaCl₁ , 18 μ 1 , シチジン 1 頻酸-[14C] - N-アセチルニューラミン酸、17.000 CPN , ガラクトシル・トランスフェラーゼ、25 μ 1 , N-アセチルニューラミニル・トランスフェラーゼ、25 μ 1 を加えた。グリコシル・トランスフェラーゼは、牛切乳から、セファデックス G-180 ゲル・クロマトグラフィーによって特製した。

試験管2にも、40mMのウリジン二調酸ガラクトース、10μl を加えた。試験管2を37℃で、1時間インキュベートした。 試験官3にも、 40mM のNーアセチルラクトサミン、10μl

装平5-500905 (14)

を加えた。試験官 3 を、 3 7 でで 1 時間インキュペートした。 試験官 4 と 5 に、 $\{08H$ のウリジン二燐酸ガラクトース、10 μ I と、 $\{00H$ の N - アセチルグルコサミン、 10μ I を加えた。 試験官 4 と 5 を、 3 7 でで 1 時間インキュペートした。

インキュペーション後、試験管の内容を、各々、4 ホウ酸ナトリウムで飽和させたペーパー上で、高圧の電気旅場にかけた。 等位的に振識したトリサッカライド度物は、その移動性によって特定した。これは、試験管3に形成された複製物で示される 通りである。

試験管	トリサッカライド(ε)m)
1	1
2	•
1	1375
4	814
5	954

これで分かるように、試験管 4、5 中に、適当な受容体部分、 供与体部分、グリコシルトランスフェラーゼのあることが、モ ノサッカライド開始物質から、予想通りのトリサッカライド度

においては、トリサッカライドは、ジサッカライド受容体部分 (N-アセチルラクトサミン)を、シチヂン1摘酸N-アセチ ルニューラミニン酸、および、N-アセチルニューラミニル・ トランスフェラーゼに接触させて形成した。

試験管2にはトリサッカライドが存在しなかったが、これは、トリサッカライド形成には、進当な受容体部分が必要であることを示している。試験管1にはトリサッカライドが存在しなかったが、これは、トリサッカライドの合成は、実際に、何らかの酵素 (グリコシル・トランスフェラーゼ) の活性に依存していることを示している。すなわち、この酵素が低温で不活性であったわけである。

オリゴサッカライド、N-Tセチルガラクトサミニル α 1-1 (フコシル α 1-1)、ガラクトシル β 1-4N-Tセチルグルコサミニル β 1-1Mラクトース(下痢開発性相関にたいする域的)、および、N-Tセチルガラクトサミニル <math>β 1-4Mカラクトシル β 1-4Mルコース(砕炎開発性細菌にたいする機的)も、本発明の工程を用いて、同様に調製できると期待されている。

物を生成した。通常、シアル酸N - アセチルニューラミン酸は、これを、サッカライド組成に組み込もうとする有機合成化学者にとって、特殊な問題を形成することになる。これは、そのグリコシド結合が、酸にたいして脆弱であることから発生する。シチジン1 消酸N - アセチルニューラミン酸からトリサッカライドを酵素的に合成すれば、強い酸性条件下で、保護基を除去することに伴う合成上の問題を取り除くことができる。

受容体部分(N-アセチルグルコサミン)は、最初、供与体部分(クリジン二燐酸ガラクトース)、グルコシル・トランスフェラーゼ(ガラクトシル・トランスフェラーゼ)と接触し、サッカライド組成(ガラクトシルタ 1-4 N-アセチルグルコサミン)を形成し、これが、次に、第二の供与体部分(シチジン1頻酸N-アセチルニューラミン酸)と第二のグリコシル・トランスフェラーゼ(N-アセチルニューラミニル・トランスフェラーゼ)との接触時には、受容体部分として働くと、考えられている。

試験管4・5においては、モノサッカライド関始物質から、 トリサッカライド直物を合成したのであるが、このことは、試験管3の意物との比較から確かめられた。すなわち、試験管3

実施例2.テトラサッカライド生合成プロトコル

除業・・N・フセチルグルコサミニル・トランスフェラーゼ ヒト初乳を、10,000×6で、1時間遠心する。25% 飽和硫酸 アンモニウム分間で上摘を生じ、これを透析して、硫酸アンモニウムを除去する。 狭留物を、セファデックス 6-200のカラムに住ぐ。蛋白スペクトラムは、210 mm で、分光学的に関定し、放射能別定を行い、トランスフェラーゼ活性を持つ分面の位置を特定する。単一酔素ピークを含む分面をブールし、Amicom み 過により10倍に減増する。ブールした酵素根本を再び到定する。蛋白の濃度は、3ioRed法を用いて定量する。この様本の比 活性は、1μg 蛋白、1分当り 5.3 pMeleである。

ガラクトシル・トランスフェラーゼ

ヒト初乳を、8,78016 で、15分流心する。上清を、チーズ 布で減し、igalをセファデックス G-108カラム (2.5×90cm) に 注ぐ。蛋白スペクトラムは、230mm で、分光学的に制定し、故 射能測定を行い、酵素活性を持つ分面の位置を特定する。最高 の活性を持つ分面をブールし、 Amicom ろ道により10倍に満 値する。ブールされた酵素概本は、再び、測定し、その蛋白濃 度を、上記のように定量する。様本の比恬性は、1μg 蛋白、 1分当り | 1. | pWell である。

酵素固定 - N - アセチルグルコサミニル・トランスフェラーゼ

18 to 1 の Lupergit ビーズ(1. 2ml)を、既イオン水で、三回洗浄し、次に、消毒 Buptsパッファー水で、3回、洗浄する。 酵素標本の1 mlを、 DDP、ラクトース、NaCl₂ (最終過度は それぞれ、10、25、10mN)、一篇のクロロフォルムとと共に、 Bupts パッファー溶液中で、ビーズと結合させる。ピーズを、 4 でで、21/1 日静かに提伸する。分紋を採取し、定期的に関 定する。誘導化を防ぐために、ビーズを、無菌のパッファーで 3 回洗浄し、 DDP、ラクトース、NaCl₂ 、クロロフォルムを含 むパッファー中に、冷却保存する。

ガラクトシル・トランスフェラーゼ

1.15g のピーズを、脱イオン水で、3回洗浄し、次に、無電の、Espis 級質水で、3回洗浄する。このピーズを、各 laiの酵業保本故に(いずれの場合も、至道誘導条件は、 200 ag のピーズにたいして蛋白的 ingの時に起こる)、 UDP, GISNAS.
MaCl₂ (最終課度はすべて 10mm) や、1歳のクロロフォルムと一緒に、Heges 級質核中で与えた。誘導化と保存は、上記の通りである。ただし、GISNasは、ラクトースでなく、ガラクト

合成するのに用いることができよう。すなわち、A、B型ミルク・オリゴサッカライド(I、II)とトラガカント・ゴムであって、後者は、食品抵加物として、トン単位で使用される植物性オリゴサッカライドである。

(1) galHACα1, → (fucα1, 4→) galβ1, 3→ (fucα1, 4→) GlaHAcβ1, 3→ galβ1, 4→ gla

最初に、CBBで性支持体、例えば、セファローズに付着させるグルコースの、ヘキサノラミン・グルコシド(git-O-{CB2}) 6 一 HB2)を、ヘキサノラミンのアミノ基を介して合成する。次に、グルコース配職性のガラクトシル・トランスフェラーゼを、このアフィニティー・リガンドを用いて、ヒトのミルクないし初乳から精製する。この酵素は、一部でも精製すれば、グルコースをガラクトース化するのに使用することができ、ラクトースを生成する。

別のやり方としては、ラクトースのヘキサノラミン・グリコシドを合成する。これは、安倍で、簡単に手にはいるジサッカライドである。このようにして生成されたラクトースを、セファローズに付着させ、アフィニティー・リガンドとして用いる。次に、これを用いて、ヒト初乳、ないし、ヒト血焼由来の、N

シル・トランスフェラーゼと共に用いる。これは、N-アセチルグルコサミニル・トランスフェラーゼにたいする受容体であ

テトラサッカライド生産

関導化されたN-アセチルグルカサミニル・トランスフェラーゼ(0.5 al ビーズ)を、ラクトース(25 a y)、 0 DPC 1 cB A t (20 μ y)、 2 a c 2 c 2 c 2 b o odd 2 c 2

下記の処方は、3種の、比較的複雑なオリゴサッカライドを

- アセチルグルコサミニル・トランスフェラーゼを一部精製す

次に、この第2のトランスフェラーゼを用いて、N~アセチルグルコサミンをラクトースに加え、トリサッカライドを生成し、これを、再び、セファローズに付着させる。この、結合したトリサッカライドを用いて、 8 1.3 ガラクトシル・トランスフェラーゼ (ブタ戦下線由来)を得、これが、次に、次段の離構・一 a 1.4 フコシル・トランスフェラーゼ (ブタ戦下線由来)を生成する 5 貫を生度する。 a 1.1 フコシル・トランスフェラーゼ (ブタ戦下線由来)、 3 よび、 最後に、 A型ミルク・オリゴサッカライドの合成を停止させる、 a 1.1 N~アセチルガラクトサミニル・トランスフェラーゼ (ブタ戦下線由来)を、この政権法により、アフィニティー・クロマトによって生成する。このようにして得られた各トランスフェラーゼは、いくつかの手段の内のいずれかを用いて、 面相差質に固定し、この 5 買を、カラム型に注ぐ。

酵素含有カラムを順々に、誘導される蒸製の合成が次第に小量になっていく原序に使用し、各溶解性オリゴサッカライドを 大量に合成する。これよりさらに単調な別法として、各酵素を

特表平5-500905 (18)

騒響に用いて、その感物の小量を合成し、次に、これを、ヘキサノラミン・リンカーを用いて、セファローズに固定するやり方がある。この別法では、ヘキサノラミン・リンカーを、6種の化合物に付 させ、誘導化を、6種のヘキサノラミン含育グリコシドによって行なうことが必要となろう。この方法では、ただ、ヘキサノラミン1段階と、グルコース・ヘキサノラミンからセファローズへの1誘導化しか必要でなく、しかも、後者は、比較的込み入ったところのない過程である。

特付者の取者は重要である。近位フコース(α1.1 を glcRA c,に付着させる)は、第2のフコース(α1.2 をガラクトースに付着させる)の形加の前に、反応を完了した、中様テトラサッカライドに付着させなければならない。最後に、宋端 galNAs (α1.3) を加えて、7 糖オリゴサッカライドを完了する。この順等は、グリコシル・トランスフェラーゼの特異性から要求されるものである。

(11) $zz1a1, 1 \rightarrow (tzca1, 2 \rightarrow) zz181, 3 \rightarrow (tzca1, 4 \rightarrow)$ $Stephe81, 3 \rightarrow zz181, 4 \rightarrow ztz$

【を合成したならば、【【も厳密に関係にして合成する。ただし、ヘキササッカライドを用いる。これは、第一に、N−ア

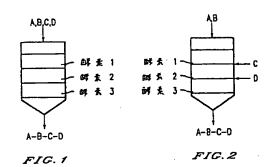
コシル化、ガラクトシル化する。このオリゴサッカライドの場合、キシロシル化、フコシル化、ガラクトシル化の度合は、経験的に、これら化合物が、対応する酵素含有カラムを通過するその回数でコントロールされる。生成される繰り返しユニットの数は、最初に用いられるガラクツロン酸の数に依存し、この数は、長さにして、4から20モノサッカライド・ユニットの間に液る。

上記の朗示事項に無らして、本発明については、多数の修飾、 変更が可能であることは明かである。従って、付属の請求項の 範囲内においても、本発明は、ここに特に記載したものとは別 のやり方で実行することもできるということは了解される答で セチルガラクトシル・トランスフェラーゼではなく、ガラクトシル・トランスフェラーゼにたいする保護基を持って誘導される al. il ガラクトシル・トランスフェラーゼを精製するのに用いられる。つぎに、この酵素を用いて、B型オリゴサッカライドを合成する。

(111) $[\cdots \cdots (f \circ \iota \alpha \ 1, \ 3 \rightarrow \ \iota \gamma \ 1 \beta \ 1, \ 3 \rightarrow) \ \iota \iota 1 \lambda$ $\alpha \ 1, \ 4 \rightarrow \{\iota \circ 1, \ \beta \ 1, \ 4 \rightarrow \ \iota \gamma \ 1 \beta \ 1, \ 4 \rightarrow) \ \iota \circ 1 \lambda \cdots \cdots]$

トラガカント・ゴムのα1. (ガラクツロン酸幹額、これは、 最近では、わずかに、中京に土着するある樹種の皮から入手す ることができるものであるが、これを合成する酵素を単離する には、ヘキサガラクツロナンスを、柑橘原果皮の一般的な成分 であるペクチンから調製し、これを、アフィニティー・クロマ トのリガンドとして用いる。

同じアフィニティー・リガンドを、樹種に用いて、次には、 近位 21、1 キシロシドを合成するキシロシル・トランスフェラ ーゼを単離することができる。キシロシル化したガラクツロナ ンスは、一旦誘導されると、フコシル・トランスフェラーゼ、 ガラクトシル・トランスフェラーゼの単離に用いることができ る。後者はそれぞれ、キシロシル化したガラクツロナンを、フ



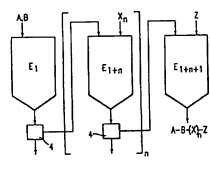


FIG. 3

转表平5-500905 (17)

サッカライド組成、その合成法と装置

サッカライド組成の関製法を関示した。この方法は、反復的で、下記の3段階から成る。

(1) あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを受容体部分に移送することのできるグリコシルトランスフェラーゼを単離するが、この単離は、この受容体部分を、このグリコシルトランスフェラーゼを合むと予測される混合物と、この受容体部分とこのグリコシルトランスフェラーゼとの結合を実現させる条件下で、接触させて行い、これによって、グリコシルトランスフェラーゼを単離する。受容体部分は、蛋白、糖蛋白、脂質、糖脂質、ないし、炭水化物である。

(ii) 次に、単離されたグリコシルトランスフェラーゼを用いて、受容体部分と、あらかじめ選んだサッカライド・ユニットとの間の結合を触媒する。

(iii) 段階(i) と(li) を複数回編り返し、この時、この方法の第1回工程で得られた中間産物を、第2回工程の受容体部分として用いる。

. 10000	Educate of Degraph, and employed, usual participates, of the spanning purposes.	Petrone to Class (
·		
		-
,	US.A. 4.563.445 (Feizi et sl.) 07 January 1986, see entire document	16-18
۲	WD,A, 89/09278 (Nilsson) 08 October 1989, see entire document.	15-31
4Y	US.A. 4,261,976 (Ismelbacher et el.) 14 April 1981, see entire document.	29-30
*	Chemical Abstracts, Volume 54, Mumber 15, isamed 13 April 1591, Isam et al., "Isolation and Characterization of a major glycoprotein from milk-fer-qulobule membrane of human breast milk", see page 239, columns 1 and 2, Abstract no. 116223p, Biochemistry Journal, 193(1), 47-36.	33
·Y	Chemical Abstracts, Volume 91, Number 13, fasued 24 September 1979, Chetterjee et al., "Oycosyltransferase and plycosidase activities in overian cancer," see page 465, column 1, Abstract no. 1083004, Cancer Res., 3618, PT. 21, 1943-51.	: 30 ! !
*	Chemical Abstracts Volume 109, Number 17, isund 24 October 1988, Krivan et al "Many pulmonary pathodenic becteris bind pacifically to the carbohydrate sequence GalWAc 51-4 Gal found in some glycolipids", see page 421, column 2. Abstract No. 1462178, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 851181, pages 6157-6.	. 21
P.Y	Chemical Abstracts. Volume 114. Number 9, issued 04 March 1991, Da Stafano et al., 'Analysis of Poeusocyatis carinii cyst well. II. Sugar Composition,' sae pages 389 and 350, column 2 and 1, ebetract no. 78313w, J. Protoxool., 17(5).435-41.	. 28
P, Y	US,A, 4,925.796 (Bergh et al.) 15 May 1990, ees antire document.	1-31

.

PCT/US91/0243

f. CLASSIFE	EATIO	OF EVERIET MATTER AS ASSESSED TO STREET TO STREET		
U.S. ET.	410/	6.1.64,97,193,814,298; 534/23,61,998; 426 //00.19/26, 19/18; C29/19/29; C29/19/20		
DO(5): C1	20 21	/00 19/26, 19/18; CI2H 9/10; CI2H 1/20;	/221: 43K/3K	
H. FRLD9 8			UIN 63/05, 67/28	1 MOLK 7/22: ATR. 1/00
		Samuel Brokensons September		
-				
15.Q.;	US.CL.: 433/66.1, 84, 97, 193, 614, 289; 514/23, 61, 598;			
		Opensymmetric Speciment dates that the real purposes	-	
				i
		ORGIDING TO BE RELEVANT !		
Coment.	- (44	er al December, il anti-apparent, attent compriser, at th	0 1900-200 040-2400 W	Property to Clark Sto. 19
1 1				
i 1				1
				i '
, v		The digitary of Rightspierel Phy	emins in	1-15
	Ç., 3.	œ−_247. Yamber 22, İosiad S	· Verticalism	30.
- 1	177	". Sairties et al., "Agarrese Co	er cyal iven	1
- 1	of 1	'r itiinm Digdongdata and Keson	-1:1-	1
- 1	,,,,,,	resawion for the Published in	profile	ľ
- 1		rricmyllransferrane", pages 7	135-7147.	l l
	*****	and free digrapment.		Į.
				i
.	:	loornal of Bisademinter, Vol.	UMP 102.	1-11,13-
- 1	V intel	un 1. Incomel 1987, Supanoma	#1 (1,)	nn
1	- PH:	iffestion and Properties of	4. 3 1 1 1 -	7.3 18
	, t m	Transferiele Steed Galacting It	F .49422 F ++\$*, F.24+	1
- 1		(Embryonal Carrinoma Collos	. fullet	1
1	*,*.*.	471.		1
1				1
	'	18.5. 3.770.493 (Rittienleiter	יי י	1,
	Seeling	relier 1788, see estive drama	me sit.	1
i				J
 _				
" Sassur e.	-	er reservations of the second		
4 9				
٠٠ نيت				
3. saram		* Pir Pro- 45-41 or 45-51 - 15-54		
	-	To the Street display on property of annick of the second of the property of the second of the secon		
				edie e Por L'alling imprende for la discription dell'alles ble for la discription dell'alles ble for ed discription has been a for ed beauty of a personne blessyd
er Ctatore	CA 7101			
0.00 at 2.				T. A.C
02 1-1-		, Ω!	9 #110 700-	
02 July	<u>,,,</u>		9 AUG 1991	
		(M. W. 1914)	2/ 10.	
I SA/US		Ç	Gickia.	
		<u></u>	·. Veckle	

PCT/US91/02430
FURTHER INTORNATION CONTINUES FROM THE SECOND SHEET
· 1
1
į į
1
1
]
1
}
ì
A' OPPREATERS ANERS CELEMO CPUINS ASSE LORMS ANSSTRUCHUSTS.
This galoropeaced across second has not been established a respect of species attends great Article \$70% (a) for the ladge-may exacuse in
I. Clast replaces . Secure that rotate to become matter III also consider to be passed for the Associate, according
The street of th
The second formal property and an extension design on extension was not maked the in a function of
FCT Puls 6 App.
AL D DESIGNATION MINER BRILLA GE INACHLION IN TVENING ;
Two payments for your Assessed pages and the contract of the contract on the pages of letters;
See Attached Sheet
t 🌃 At all required allebanus surgers from more select place for propagations, such adoptional States breath calculations of security and
2 The case of the animals proported print by the same bank to be carried animals the same of the same
a . The tension of announced or the above tower beauty paper for the excess and if consequently, if it is not be described as the above began the excession and re-excessed as the above day of the excession and re-excessed as the above day of the excession.
4 At all a stable hand much pro- pring a plung a deal to distance for the holdened on a 1-holdened or 1-holdene
Box on the Property
Directors a marine and a companion of the section of
The Sangarior de La commencia and the Commencial Company of the Com

PCT/UB91/02430

Attachment to form PCT/ISA/210 Continuation in part VI. Observations Where Unity of Invention is Lacking

- Claims 1-27 and 34-38 drawn to a process of making, a product and an apparatus classifiable in Class 435, subclass 57.
- Pl. Cleim 28, drawn to a composition classifiable in Class 514, subclass 61.
- III. Claim 29. drawn to a quaposition classifiable in Class 424, subclass 54.
- Claim 30, drawn to a composition classifiable in Class 514, subclass 588.
- Claim 31, drawn to a composition classifiable in Class 514, subclass 23.
- VI. Claim 32, drawn to a food composition classifiable in Class 426, subclass 531+.
- VII. Claim 31. drawn to a food composition classifiable in Class 426, subclass 531+.

The claims of these asven groups erm directed to different inventions which are not linked as to form a single general inventive concept.

特許法第17条第1項又は第17条の2の規定 による補正の掲載

平成 3年特許願第507770号(特表平 5-500905号、平成 5年 2月25日発行公表特許公報)については特許法第17条第1項又は第17条の2の規定による補正があったので下配のとおり掲載する。

Int.C	1.*	識別 配号	庁內整理番号
C12P	19/18		7432-4B
A61K	7/22	ļ.	7252-4C
	31/70	ABE	
	•	ACD	
		ACK	8314-4C
	37/20	ŀ	8314-4C
C07H	3/06	1	7822-4C
	9/027		7822-4C
	•	1	
		1	
	•	1	
	•		

[8] 45.)

潜水の 範囲

- 1. あらかじめ遅んだサッカライド・ユニットを、受容体部分に連続的に結合させることによる、グリコシルトランスフェラーゼ放業による、サッカライド組成の開製性であって、次の数段階から成る方法:
- (1) あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを受容体部分に移送することのできる、グリコシルトランスフェラーゼを、受容体部分と、複数のグリコシルトランスフェラーゼを含むと予想される混合物とを、上記受容体部分と上記グリコシルトランスフェラーゼの結合を実真させるような条件下で接触させ、単種することによって停、ここに、上記受容体部分は、蛋白類、物質白頭、触質類、結婚質質、炎水化物類から選ばれた一つであり、
- (il) 上記あらかじめ適んだサッカライド・ユニットを、上記グリコシルトランスフェラーゼ触媒の下で、上記受容体部分に結合させるのに十分な条件と共存試験を供給し、これにより、

平成 6.11.18 発行

事続 棚 正 音



平成6年3月22日

特許庁長官 痹 生 彼 泉

1. 事件の表示 平成3年特許繁第507770号

2. 発明の名称 サッカライド組成、その合成技と合成装置

3. 補正をする者

事件との関係

特許出頭人

ザ・トラステイーズ・オブ・

ザ・ユニパーシティー・ オブ・ペンシルバニア

4. 代 班 人

東京都新書区新館 1丁目 1番14号 山田ビル (郵便乗号 146) 電話 (45) 3354-3452 (4288) 弁理士 川 ロ 義 増 (ほか4名

5. 補正命令の日付 自 発

8. 補正により増加する糖水項の数 6.8

7. 梯正の対象 請求の範囲

8、補正の内容 請求の範囲を緊転の通り補正する。



労式 :

ある實物を得;

- (111) 政階(1)、(11)を少なくとも一回峰り返して、 それによって、任意の繰り返し工器における政階(11)で得られた庶物を、次回工程の政階(1)の受容体部分として使用 し、これを、上記サッカライド組成が得られるまで繰り返す。 2. 請求項1の方法であって、上記改水化物が、モノサッカ ライド額、ジサッカライド額、オリゴサッカライド額、及びポ リサッカライド類から成るグルーブから過ばれた一つである方
- 3. 精水項1の方法であって、駅階(i i)で用いられるグリコシルトランスフェラーゼが、題相文特体に固定されている方法。
- 4. 請求項 3 の方法であって、固相支持体に付着された上配 グリコシルトランスフェラーゼが、固定操作の間、上配グリコ シルトランスフェラーゼの活性部位を保護することによって得 られたものである方法。
- 5. 請求項1の方法であって、上記共存以及が、マンガン語 イナンを合わ方法。
- 6. 請求項1の方法であって、政階(il)で使用される上

記サッカライドがサッカライド・ヌクレオチドである方法。

- 7. 請求項もの方法であって、上記ョクレオチドが、ウリリン、グアノシン及びシチリン均散額から成るグループから選ばれた一つである方法。
- 8. 請求項1の方法であって、上記第一回工程で使用される 上紀受容体部分が、蛋白類、糖蛋白類、脂質類及び糖脂質額か ら成るグループから遊ばれた一つである方法。
- 9. 請求項1の方法であって、上記第一回工程で使用される上記受容体部分が、モノサッカライド版、 <u>ジサッカライド</u>版、オリゴサッカライド版及びポリサッカライド版から成るグループから選ばれた一つである方法。
- 10. 糖求項1の方法であって、上に第一回工程で使用される上記受容体部分が、Nーアセチルグルコサミンである方法。
 11. 精求項1の方法であって、上記第一回工程で使用される上記受容体部分がNーアセチルグルコサミンであり、上記第一回工程で使用される上記グリコシルトランスフェラーゼがガラクトシル・トランスフェラーゼであり、上記第三回工程で使用される上記グリコシルトランスフェラーゼがNーアセチルノイラミニル・トランスフェラーゼである方法。

β1-1 β1-4 β1-3 β1-4
(11) εΙεθέε-- εεί--- (εἰεθέε-- εεί---)₁₋₆

- 16. 医無組収物であって、菓学的に受容できる<u>賦別割また</u>は推送剤と共に、ヘパリン以外の<u>教質的に生物学的に純粋な</u>サッカライド組成を<u>業学的に有効量</u>合み、該サッカライド組成は、あらかじめ選ばれたサッカライド・ユニットを、受容体部分へ、グリコシルトランスフェラーゼ触媒の下、連続的に結合させる方法によって類似されるもので、その方法は、下記の施設階から成る:
- (1) あらかじめ遅んだサッカライド・ユニットを受容体部分に移送することのできる、グリコシルトランスフェラーゼを含むと予担きれる風合物とも、上記受容体部分と上記グリコシルトランスフェラーゼの結合を変現させるような条件下で接触させ、単種<u>工</u>

12. 対求項1の方法であって、上記第三回工程で使用される上記受容体部分が、ガラクトシル β I-4 N-7セチルグルコサミンである方法。

- 13. 関東項1の方法であって、使用される供与体部分の少なくとも1つが、シチジン1頻酸N-アセチルノイラミン酸である方法。
- 14. 請求項1の方法であって、複数のグリコシルトランスフェラーゼを含むと予想される上記混合物が、細胞ホモジェネートである方法。
- 15. 精水項1の方法であって、上記サッカライド組成が、 下記の式の一つで表わされる化合物である方法:

(11) galfike - gal - glu:

- 白類、酸質類、糖酸質類、炭水化物類から選ばれた一つであり;
 (ii)上記あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを、上記グリコシルトランスフェラーゼ触媒の下で、上配受容体部分に結合させるのに十分な条件と共存試験を供給し、これにより、ある最物を得;
- (ill) 段階(i)、(ll)を少なくとも一回籍り返して、それによって、任意の操り返し工程における段階(ll)で得られた産物を、次回工程の段階(l)の受容体部分として使用する。
- 17. 請求項16の選集組成物であって、少なくとも 100mg の上記サッカライド組成を含む組成物。
- 18. 韓求項16の医薬組成物であって、少なくとも is の 上記サッカライド組成を含む組成物。
- 19. 請求項16の医薬組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分が受白である組成物。
- 20. 牌求項16の医薬組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分が糖蛋白である組成物。
- 21. 請求項16の医菌組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分が動質である組成物。

22. 請求項16の医薬組成物であって、上配第一回工程で使用される上記受容体部分が維助質である組成物。

23. 請求項16の医薬組成物であって、上記第一個工程で 使用される上記受容体部分が淡水化物である組成物。

24. 請求項16の歴史組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分がモノサッカライドである組成物。

2 5. 精水項 1 6 の医療組成物であって、上記第一回工程で 使用される上記受容体部分がジサッカライドである組成物。

26. 静水項16の延属製成物であって、上記第一回工程で使用される上記受容体部分がオリゴサッカライドである製成物。

27. 請求項16の医薬組成物であって、上記第一回工程で使用される上記受容体部分がポリサッカライドである組成物。

2 8. 路炎の療法ないし治療に用いるのにふきわしい医療組 成物であって、下記の式の化合物を有効量含み、

かつ、選挙的に受容できる機道剤ないし<u>蔵形剤</u>を伴っている組成物。

29. 歯周囲袋患の療法ないし治療に用いるのにふさわしい

- 32. トラガカント・ゴムまたはカラゲナン以外の実質的に 生物学的に純粋なサッカライド組成を 有効量会な食品であって、 放サッカライド組成は、あらかじめ悪んだサッカライド・ユニットを、受容体部分へ、グリコシルトランスフェラーゼ 触媒の 下、連続的に結合させる方法によって調製されるもので、その 方法は、下記の節段階から成る:
- (i) あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを受容体部分に移送することのできる、グリコシルトランスフェラーゼを、受容体部分と、複数のグリコシルトランスフェラーゼを含むと予想される混合物とを、上記受容体部分と上記グリコシルトランスフェラーゼの結合を実現させるような条件下で接触させ、単能することによって提、ここに、上記受容体部分は、蛋白額、機蛋白類、取質額、結珀質額、炭水化物類から選ばれた一つであり;
- (!!) 上記あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを、上記グリコシルトランスフェラーゼ独構の下で、上記受容体部分に結合させるのに十分な条件と共存試策を供給し、これにより、ある配他を持;
- (111) 政府(1)、(11)を少なくとも1回轉り返して、

平成 6.11.18 発行

医薬組成物であって、下記の式の化合物を育効量含み、

かつ、東学的に受容できる散送剤ないし<u>戦形剤</u>を伴っている組 収物。

3 0. 複結性重導の療法ないし治療に用いるのにふきわしい 医薬組成物であって、下記の式の化合物を有効量含み、

かつ、<u>薬学的</u>に受容できる機造剤ないし<u>軟形剤</u>を伴っている組成物。

31. 身任漢として用いるのにふさわしい医薬組成物であって、下記の式の化合物を有効量含み、

かつ、選挙的に受容できる激速剤ないし<u>歓形剤</u>を伴っている観 ・ ・

それによって、任意の<u>級り返し</u>工程における設階(il)で得られた座街を、次回工程の設階(i)の受容体部分として使用する。

3 3 . <u>0.1 μ g/ml</u>か 6 10 μ g/mlの量の次式の化合物を含む 物児食品。

3 4. サッカライド組成の、グリコシルトランスフェラーゼ 触媒による合成のための装置であって、

反应器:

上記反応器における少なく とも<u>四</u>つの異なる<u>上記サッカライド</u> 組成の合成に達したグリコシルトランスフェラーゼ:

<u>上記サッカライド組成を上記反応制から放出するための出口機</u> 株:

から成り、ここに、上記受容体部分は、張白順、精要白順、脂 質額、輸路質順及び炭水化物類から成るグループから選ばれた 一つである前記頭盤。

- 35. 競求項34の装置であって、上記反応器が、相互に連続的に洗体通畅を形成するように、連続的に接続された複数の反応層から成り、ここに、各反応層は、あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを、前及反応層で形成された中間 裏 物に結合させるのに特異的な触媒として働くグリコシルトランスフェラーゼを含む装置。
- 36. 請求項 34の 数度であって、上記反応層の各々において形成された中間 座物を、そこで生成された他の反応混合物より 精製する手段が、提体連絡内で、上記反応層それぞれの間にある数量。
- 87. 韓求項34の装置であって、上配グリコシルトランスフェラーゼが固和支持体上に固定されている装置。
- 38. 競求項37の製型であって、上記問相支持体の上に固定された上記グリコンルトランスフェラーゼの特性部位が、固定操作の関係観されている数据。
- 3 g. 少なくとも一つのあらかじめ選んだサッカライド・ユニットを、中間座物に連続的に結合させることによる、グリコシルトランスフェラーゼ触媒による、サッカライド組成の舞覧
- 4.0 請求項 3.9 の中国 取物であって、上記 炭水化物 関がモ ノサッカライド 類、 ジサッカライド 類、 オリゴサッカライド類 及びポリサッカライド類から収る グループ から 過ばれた 一つで ある中間 窓 物。
- 4 2. 韓本項 3 9 の中間 密物であって、上記第一回工程で使用される上記受容体部分が、モノサッカライド類、 ジサッカライド類、 オリゴサッカライド類及びポリサッカ ライド類から成るグループから選ばれた一つである中間産物。
- 43. 請求項3日の中間度物であって、上記第一回工程で使用される上記受容体部分が、N-7セチルグルコサミンである中間に開
- 44. 請求項 8 8 の中間産物であって、上記第一回工程で使用される上記受容体部分が N ー T セチルグルコサミンであり、上記第一回工程で使用される上記グリコシルトランスフェラーゼが N ー T セ 電で使用される上記グリコシルトランスフェラーゼが N ー T セ

平成 6.11.18 発行

に通した少なくとも100mgの異質的に生物学的に触やな中間 直物であって、次の勘及階から成る方法で得られた前記中間 版物:

- (i) あらかじめ遅んだサッカライド・ユニットを受容体部分に移送することのできる、グリコンルトランスフェラーゼを含むと受容体部分と、複数のグリコシルトランスフェラーゼを含むと予想される少なくとも一つの通合物とを、上紀受容体部分と上記グリコシルトランスフェラーゼの結合を実現させるような条件下で接触させ、単離することによって得、ここに、上記受容体部分は、蛋白類、簡質類、精質類、物類質類、炭水化物類から選ばれた一つであり;
- (!!) 上記あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを、上 記グリコシルトランスフェラーゼ触媒の下で、上記受容体部分 に結合させるのに十分な条件と共存試薬を供給し、これにより、 ある取動を得:
- (!!!) 政階(!)、(!!)を少なくとも一回線り返して、 それによって、任意の繰り返し工程における政階(!!)で得 られた度物を、次回工程の政階(!)の受容体部分として使用 し、これを、上記中間重数が得られるまで繰り返す。

チルノイラミニル・トランスフェラーゼである中間産物。

- 45. 請求項39の中間動物であって、上記第二回工程で使用される上記受容体部分が、ガラクトシル β 1-4 N-アセチルグルコサミンである中間蔵物。
- 46. 請求項38の中間重物であって、使用される供与体部 分の少なくとも一つが、シチジン1請敵N-アセチルノイラミ ン酸である中間変物。
- 47. 特求項39の中間度物であって、上記サッカライド組 成が、下記の式の一つで表わされる化合物である中間度物:

$$a = 1 - 4$$
 $a = 1 - 4$
(111) $a = 1 + 4 - 15$;

B 1-3. 4 B 1-4 gette - get - gie

- 49. 贈収項1の方法であって、前紀段階(i)、(i!) を設備((())において複数回衷施する方法。
- 50. 請求項39の中間度物であって、前記設階(1)、
- (11)を設階(111)において複数回実施する中間密物。
- 請求項16の方法であって、前記款階(ⅰ)、(ⅰⅰ) を設階((iii)において複数回実施する方法。
- 5.2. 糖水項3.2の方柱であって、前に段階(1)、(11) を政務(111)において複数回実施する方法。
- 53. 請求項39の中間産物であって、以下の式の一つを持 った中間度物:

合きせるのに十分な条件と共存は薬を供給し、これにより、あ

- (iii) 政験(i)、(ii)を少なくとも一回報り返して、 それによって、任金の繰り返し工程における政階(!i)で得 られた産物を、次回工程の設階(i)の受容体部分として使用 し、これを、上記中間単物が得られるまで繰り返す。
- 55. 請求項54の方法であって、上記炭水化物が、モノサ ッカライド類、ジサッカライド類、オリゴサッカライド類、及 びポリサッカライド質から吹るグループから選ばれた一つであ る方法。
- 56. 請求項54の方法であって、上記第一回工程で使用さ れる上記受容体部分が、蛋白類、糖蛋白漿、脂質製及び糖脂質 国から成るグループから運ばれた一つである方法。
- 57. 競求項54の方法であって、上記第一回工程で使用さ れる上に受容体部分が、モノサッカライド間、ジサッカライド 異、オリゴサッカライド展及びポリサッカライド質から成るグ ループから選ばれた一つである方法。
- 58、 請求項54の方法であって、上記第一回工程で使用さ れる上記受容は屈分が、N-アセチルグルコサミンである方法。

(1r) HAH --- 111 --- 1188 (v1) t a 1-4

- 54. 少なくとも一つのあらかじめ遊んだサッカライド・ユ ニットを、中間重物に連続的に結合させることによる、グリコ シルトランスフェラーゼ放煤による、チッカライド組成の調製 に適した実質的に純粋な中間製物の製造方法であって、次の箱 野殿から或る方法:
- (1) あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを受容体部分 には出することのできる、グリコシルトランスフェラーゼを、 受容体部分と、複数のグリコシルトランスフェラーゼを含むと 予想される少なくとも一つの混合物とも、上記受容体部分と上 記グリコシルトランスフェラーゼの始合を実表させるような条 件下で後肢をせ、単離することによって得、ここに、上記長客 体部分は、蛋白限、物蛋白膜、脂質膜、糖脂質膜、炭水化物質 から選ばれた一つであり;
- (il)あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを、上記グ リコシルトランスフェラーゼ独集の下で、上記受容体部分に結
- 59. 請求項54の方法であって、上記第一回工程で使用さ れる上記受容体部分がN-アセチルグルコサミンであり、上記 - 第一回工程で使用される上記グリコシルトランスフェラーゼが . ガラクトシル・トランスフェラーゼであり、上記第二回工程で 使用される上記グリコシルトランスフェラーゼがN-アセチル ノイラミニル・トランスフェラーゼである方法。
 - 60. 請求項54の方法であって、上記第二回工程で使用さ れる上記受容体部分が、ガラクトシル β 1-1 N-アセチル グルコサミンである方法。
 - 61. 精水項54の方法であって、使用される供与体部分の 少なくとも一つが、シチジン1頻散N-アセチルノイラミン数 である方法。
 - 62. 請求項54の方法であって、上記サッカライド組成が、 下記の式の一つで扱わされる化合物である方法:

81-1.1 81-1

(1i) gallie - gal - gla;

平成 6.11.18 発行

a 1-1 B 1-1

(le) RAN -- gal-- glonks tal-4

る方法:

85. 少なくとも一つのあらかじめ遅んだサッカライド・ユニットを、中間重数に連続的に結合させることによる、グリコシルトランスフェラーゼ無線による、サッカライド組成の舞割に進した実質的に純粋な中間顕微であって、次の結及障から成

(1) あらかじめ避んだサッカライド・ユニットを受容体部分に移送することのできる、グリコシルトランスフェラーゼを、 受容体部分と、複数のグリコシルトランスフェラーゼを含むと 予想される少なくとも一つの提合物とを、上記受容体部分と上 記グリコシルトランスフェラーゼの結合を実現させるような条件下で接触させ、単離することによって得、ここに、上記受容 体部分は、蛋白質、精蛋白質、粉質質、糖脂質類、炭水化物質 から素ばれた一つであり;

(11) あらかじめ選んだサッカライド・ユニットを、上記グ リコシルトランスフェラーゼ触媒の下で、上記受賞体部分に抜

al-4 al-4 (iii) str --- (rls ---)4-25:

α 1-3 β (-1 β 1-3

(tr) HAR -- gal-- gladac -- gal; # & la † a 1-4

β1-3 β1-4 β1-3 β1-4 (τ1) g1cH4c→ gs1→ (g1cH4c→ gs1→)₁₋₄

63. 欝水項54の方法であって、前記設階(i)、(li) を設階(iii)において複数図実施する方法。

64. 精水項 54の方法であって、前記中間裏物が以下の式 の一つを持った方法:

α 1-4 α 1-4 ,
(111) gls -- (gls --)g : g π ts

合させるのに十分な条件と共存試薬を供給し、これにより、ある原物を得:

(111) 段階(i)、(ii)を少なくとも一回繰り返して、それによって、任意の供り返し工程における段階(ii)で得られた直物を、次回工程の段階(i)の受容体部分として使用し、これを、上記中間度物が得られるまで繰り返す方法によって得られた中間度物の使用方法であって、前記中間度物をサッカライド組成のグリコンルトランスフェラーゼ放成による製造に使用することからなる方法。

8 8 8 節求項 8 5 の方法であって、上記技水化物が、モノサッカライド額、ジサッカライド額、オリゴサッカライド額、及びポリサッカライド額から成るグルーブから適ばれた一つである方法。

6 8. 納水項 8 5 の方法であって、上記第一回工程で使用される上記受容体部分が、モノテッカライド類、ジッテカライド 類、オリゴテッカライド類及びポリテッカライド類から成るグ ループから遊ばれた一つである方法。

69. 請求項65の方法であって、上記第一回工程で使用される上記受容体部分が、N-アセチルグルコサミンである方法。70. 請求項65の方法であって、上記第一回工程で使用される上記受容体部分がN-アセチルグルコサミンであり、上記第一回工程で使用される上記グリコシルトランスフェラーゼがN-アセチルノイラミニル・トランスフェラーゼである方法。

71. 防水項 65 の方法であって、上記等二回工程で使用される上記受容体部分が、ガラクトレル 8 1-1 N-アセチルグルコサミジである方法。

7 2. 請求項 6 5 の方法であって、使用される供与体部分の 少なくとも一つが、シチジン 1 摘散 N - アセチルノイラミン酸 である方法。

73. 請求項65の方法であって、上記サッカライド組成が、 下記の式の一つで表わされる化合物である方法: : :

a 1-1 B 1-1 . B 1-1 B 1-1

(1) lie - jet- piste- jet- ile

81-1.1 81-1

(ii) tallie - tel - tle:

a 1-1 a 1-1

(111) gis -- (11s --)4-25:

α 1-1 β 1-1 β 1-1

(11) FAH --- gal--- gleEAc --- gal:東た社 りゅつ・4

fec

β 1-1 β 1-4 β 1-1 β 1-4

(vi) gicHAc-- gal-- (gicHic-- gal---)|-6

74. 精攻項65の方法であって、前記中間盛物が以下の式 の一つを持った方法:

a 1-1 \$ 1-4 \$ 1-3

(i) fir - pil- pleffe- pil;

a 1-1 a 1-1

(iii) :i = (:i -); : = n i

ライド組成の、グリコシルトランスフェラーゼ触媒による合成 のための数値であって、

反応数:

上記反応器中の上記サッカライド組成の合成に特異的な少く とも三つの異なったグリコシルトランスフェラーゼ:

受容体部分と、複数の必要とするサッカライド・ユニットを、 上記サッカライド組成が合成されるように上記反応器に導入す るための入口機構:

から成り、ここに、上記受容体部分は、至白額、葡萄白額、鉛質額、穀和質額、炭水化物類から成るグループから選ばれた一つである約記核症。

8 3 . 式:g a $l \rightarrow g$ l c N A c \rightarrow g a l $-\beta$ -1 . $4 \rightarrow g$ l c m 6 m 6 m 6 m 7 m 7 m 7 m 7 m 8 m 9 m 7 m 8 m 9 m 9 m 7 m 9 m

反応器:

上記技応数中での上記テトラサッカライド組成の合成に進した N-アセチルグルコサミニルトランスフェラー せ及びガラク

平成 6.11.18 発行.

a 2-3 \$ 1-3

(11) RAN -- 211--- 211RA (11)

† a l-1

7 5 ・ サッカライド組成の生体外グリコシルトランスフェラーゼ 触様による合成性であって、前に合成において少く とも四つの異なったグリコシルトランスフェラーゼを使用する方法。 7 6 ・ 請求項 7 5 の方法であって、オリゴサッカライドが合成される方法。

7.7. 請求項7.5の方法であって、ポリサッカライドが合成 される方法。

78. 請求項75の方法であって、特殊白が合成される方法。

78. 請求項75の方法であって、特別質が合成される方法。

80. 情求項75の方法であって、前記グリコシルトランスフェラーゼが固体支持体に固定されている方法。

8 1. 請求項 8 0 の方法であって、固体支持体に固定されているグリコシルトランスフェラーゼは、各グリコシルトランスフェラーゼの活性部位を、固定操作の間保護して得られる方法。 8 2. サッカライド・ユニット及び受容体部分からのサッカ

トシルトランスフェラーゼ;

ラクトース、UDPGICNAC及びUDPBslをgal →glcNAc→gsl-β-1, 4→glcのテトラサッカ ライド組成が合成される上記反応器に導くための入口機構;

上記テトラサッカライド組成を上記反応器から放出するため の出口機構:

から成る装置。

84. 請求項34の装置であって、上記受容体部分が蛋白である装置。

85. 精水項84の検証であって、上記受容体部分が雑蛋白である装置。

86. 解求項84の装置であって、上記受容体部分が賠償である装置。

87. 精泉項34の数量であって、上配受容体部分が糖業質である数量。

88. 精水項34の装置であって、上記受容体部分が炭水化 物である装置。

89. 前水項88の装置であって、上配炭水化物がモノサッカライドである装置。

平成 6.11.18 発行

90. 請求項88の設置であって、上記炭水化物がジサッカ ライドである数置。

8 1. 請求項88の設置であって、上記炭水化物がオリゴサッカライドである設置。

8 2. 前求項 8 8 の 被配であって、上記以水化物がポリサッ

93. 韓求項82の装置であって、上記受容体部分が領白で

9 4. 請求項 8 2 の製罐であって、上記受容体部分が雑蛋白 である程度。

95. 請求項82の装置であって、上記受容体部分が背質で ***

9 6. 請求項82の独置であって、上記受容体部分が無限質である物質。

97. 競水項82の装置であって、上紀受容体部分が炭水化物である装置。

98. 競求項97の製量であって、上記炭水化物がモノサッカライドである製庫。

99. 請求項97の鉄量であって、上記炭水化物がジサッカ

ライドである数据。

100. 請求項97の装置であって、上記技水化物がオリゴサッカライドである装置。

101. 請求項97の額銀であって、上記炭水化物がポリサッカライドである袋盤。